(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



| 1211 | 1211 | 1211 | 1211 | 1211 | 1212 | 1213 | 1214 | 1215 | 1215 | 1215 | 1215 | 1215 | 1215 | 1215 | 1215

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. November 2002 (14.11.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/090352 A3

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 401/14, 401/12, 407/12, 409/14, A61K 31/47, 31/44, A61P 29/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/04924

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. Mai 2002 (03.05.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Dentsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 23 574.7 8. Mai 2001 (08.05.2001) DE 101 25 294.3 15. Mai 2001 (15.05.2001) DE 101 64 590.2 21. Dezember 2001 (21.12.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstrasse 178, 13342 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ERNST, Alexander [DE/DE]; Ansbacher Str. 60, 10777 Berlin (DE). HUTH, Andreas [DE/DE]; Eichbuschallee 1, 12437 Berlin (DE). KRÜGER, Martin [DE/DE]; Heerufer Weg 7a, 13465 Berlin (DE). THIERAUCH, Karl-Heinz [DE/DE]; Hochwildpfad 45, 14469 Berlin (DE). MENRAD, Andreas [DE/DE]; Allerstrasse 7, 16515 Oranienburg (DE). HABEREY, Martin [DE/DE]; Steinstrasse 1, 12169 Berlin (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: SELECTIVE ANTHRANILAMIDE PYRIDINE AMIDES AS INHIBITORS OF VEGFR-2 AND VEGFR-3
- (54) Bezeichnung: SELEKTIVE ANTHRANYLAMIDPYRIDINAMIDE ALS VEGFR-2 UND VEGFR-3 INHIBITOREN

(57) Abstract: The invention relates to selective anthranilamide pyridine amides as inhibitors of VEGFR-2 and VEGFR-3 and to their production and use as medicaments for treating diseases that are caused by persistent angiogenesis. The inventive compounds can be used for example in cases of psoriasis, Kaposi's sarcoma, restenosis, such as e.g. stent-induced restenosis, endometriosis, Crohn's disease, Hodgkin's disease, leukaemia, arthritis, such as rheumatoid arthritis, haemangioma, angiofibromatosis, in eye diseases such as diabetic retinopathy, neovascular glaucoma, in kidney diseases such as glomerulonephritis, diabetic nephropathy, malign nephrosclerosis, thrombic micro-angiopathic syndrome, transplant rejection and glomerulopathy, in fibrotic diseases such as hepatic cirrhosis, mesangial-cell proliferative diseases, arteriosclerosis, damage to the nerve tissue and inhibition of the re-occlusion of vessels after balloon catheter treatment, in vessel prosthetics or after the use of mechanical devices for keeping vessels open, e.g. stents, as immunosuppressants, to support wound healing without scars and in cases of age spots and contact dermatitis. The inventive compounds can also be used as inhibitors of VEGFR-3 in lymphangiogenesis for hyperplastic and dysplastic changes in the lymphatic system.

(57) Zusammenfassung: Es werden selektive Anthranylamidpyridinamide der Formel (I) als VEGFR-2 und VEGFR-3 Inhibitoren, deren Herstellung und Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden, beschrieben. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind verwendbar als, bzw. bei Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, als Immunsuppressiva, als Unterstützung bei der narbenfreien Wundheilung, Altersflecken und Kontaktdermatitis. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind ebenfalls verwendbar als VEGFR-3 Inhibitoren bei der Lymphangiogenese bei hyperund dysplastischen Veränderungen des Lymphgefäßsystems.





Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 1. Mai 2003 Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

ational Application No rcf/EP 02/04924

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D401/14 C07D A61K31/47 C07D407/12 C07D409/14 C07D401/12 A61K31/44 A61P29/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D A61K IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ° 1-12 WO OO 27819 A (MANLEY PAUL WILLIAM X :NOVARTIS AKTIENGESELLSCHAFT (CH); BRUEGGEN JO) 18 May 2000 (2000-05-18) page 1; claim 1; examples 2.1-2.82 1-12 WO OO 27820 A (NOVARTIS ERFIND VERWALT X GMBH ; HOFMANN FRANCESCO (CH); MANLEY PAUL) 18 May 2000 (2000-05-18) Beispiele 1-12 WO 01 55114 A (NOVARTIS ERFIND VERWALT P,X GMBH ; MANLEY PAUL WILLIAM (CH); NOVARTIS A) 2 August 2001 (2001-08-02) examples 2,3,6,8-23 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the 'A' document defining the general state of the an which is not considered to be of particular relevance invention *E* earlier document but published on or after the International "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is clied to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the ort. O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 1 0. 12: 02 . 11 November 2002 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Fritz, M

I_I ational Application No PCT/EP 02/04924

0.15	A COMMITTEE COMPANY OF THE PARTY OF THE PART	FC1/EF 02/04924			
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.		
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		resyan to claim 140.		
Ρ,Χ	WO 01 85715 A (NOVARTIS ERFIND VERWALT GMBH; NOVARTIS AG (CH); SEIDELMANN DIETER) 15 November 2001 (2001-11-15) examples 1.1-2.0		1-12		
A	EP 0 686 625 A (EISAI CO LTD) 13 December 1995 (1995-12-13) the whole document		1-12		
	/210 (conlinuation of second sheet) (July 1992)				

International application No. PCT/EP 02/04924

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	see supplemental sheet
ė	
1. X	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Kemarl	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No. PCT/EP 02/04924

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, namely

1. Claims 1-12

compounds I in which one of the structural elements G, L, M and Q is a nitrogen atom.

2. Claims 1-12

compounds I in which G, L, M and Q are carbon atoms.

IN Jational Application No
PUT/EP 02/04924

					~~
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0027819	A	18-05-2000	DE	19910396 A1	07-09-2000
#10 00E10E2	••		ĀŪ	1045400 A	29-05-2000
			BG	105588 A	30-04-2002
			BR	9915553 A	14-08-2001
			CN	1325384 T	05-12-2001
			CZ	20011631 A3	17-10-2001
			WO	0027819 A2	18-05-2000
			EP	1129074 A2	05-09-2001
			ΗÜ	0104425 A2	28-03-2002
			JP	2002529452 T	10-09-2002
			NO	20012245 A	10-07-2001
			PL	348349 A1	20-05-2002
		•	SK	6072001 A3	07-01-2002
			TR	200101307 T2	21-05-2002
			ΑÜ	1381100 A	29-05-2000
			BR	9915210 A	24-07-2001
			CA	2346898 A1	18-05-2000
			CN	1331680 T	16-01-2002
			CZ	20011615 A3	15-08-2001
			WO	0027820 A1	18-05-2000
			EP	1129075 A1	05-09-2001
			ΗÜ	0104188 A2	28-03-2002
			JP	2002529453 T	10-09-2002
			NO	20011894 A	04-07-2001
			PL	347589 A1	08-04-2002
			SK	6282001 A3	11-09-2001
			TR	200101237 T2	21-08-2001
			ÜS	2002019414 A1	14-02-2002
WO 0027820	A	18-05-2000	AU	1045400 A	29-05-2000
			AU	1381100 A	29-05-2000
			BG	105588 A	30-04-2002
			BR ·	9915210 A	24-07-2001
			BR	9915553 A	14-08-2001
			CA	2346898 A1	18-05-2000
			CN	1325384 T	05-12-2001
			CN	1331680 T	16-01-2002
			CZ	20011615 A3	15-08-2001
			CZ	20011631 A3	17-10-2001
			WO	0027819 A2	18-05-2000
			WO	0027820 A1	18-05-2000
			EP	1129074 A2	05-09-2001
			EP	1129075 A1	05-09-2001
			HU	0104188 A2	28-03-2002
			HU	0104425 A2	28-03-2002
			JP	2002529452 T	10-09-2002
			JP	2002529453 T	10-09-2002
			NO	20011894 A	04-07-2001
			NO	20012245 A	10-07-2001
			PL	347589 A1	08-04-2002
			PL	348349 A1	20-05-2002
			SK	6072001 A3	07-01-2002
			SK	6282001 A3	11-09-2001
			TR	200101237 T2	21-08-2001
			ŤŔ	200101307 T2	21-05-2002
			ÜŜ	2002019414 A1	14-02-2002
			AU	2849901 A	07-08-2001

etional Application No PCT/EP 02/04924

0107805 A 0155114 A1 10023492 A1 7240201 A 0185715 A2 694465 B2 1282495 A 59418704 D1	22-10-2002 02-08-2001 22-11-2001 20-11-2001 15-11-2001 23-07-1998 17-07-1995 01-07-1999
0155114 A1 10023492 A1 7240201 A 0185715 A2 694465 B2 1282495 A 69418704 D1	02-08-2001 22-11-2001 20-11-2001 15-11-2001
7240201 A 0185715 A2 694465 B2 1282495 A 59418704 D1	20-11-2001 15-11-2001
1282495 A 59418704 D1	17-07-1995
59418704 T2 0686625 A1 953968 A 189863 B1 953305 A 2128644 C1 5716993 A 180468 T 2155662 A1 1118595 A 74450 A2	25-11-1999 13-12-1995 19-10-1995 01-06-1999 25-10-1995 10-04-1999 10-02-1998 15-06-1999 06-07-1995 13-03-1996 30-12-1996 06-07-1995 23-07-1996
	180468 T 2155662 A1 1118595 A

ationales Aktenzeichen

200

PCT/EP 02/04924 a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 C07D401/14 C07D401/12 A61K31/47 C07D409/14 C07D407/12 A61K31/44 A61P29/00 Nach der internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7D A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweil diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. Kategorie* 1 - 12WO 00 27819 A (MANLEY PAUL WILLIAM X :NOVARTIS AKTIENGESELLSCHAFT (CH); BRUEGGEN JO) 18. Mai 2000 (2000-05-18) Seite 1; Anspruch 1; Beispiele 2.1-2.82 1 - 12WO 00 27820 A (NOVARTIS ERFIND VERWALT GMBH ; HOFMANN FRANCESCO (CH); MANLEY PAUL) 18. Mai 2000 (2000-05-18) Beispiele 1-12 WO 01 55114 A (NOVARTIS ERFIND VERWALT P,X GMBH ; MANLEY PAUL WILLIAM (CH); NOVARTIS A) 2. August 2001 (2001-08-02) Beispiele 2,3,6,8-23 Siehe Anhang Patentfamille Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *E* älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeführt) ausgerunn)

'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamille ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche 1 O. 12. **02** 11. November 2002 Bevollmächtigter Bediensteter

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Fritz, M

PCT/EP 02/04924

(ategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
γ, χ	WO 01 85715 A (NOVARTIS ERFIND VERWALT GMBH; NOVARTIS AG (CH); SEIDELMANN DIETER) 15. November 2001 (2001-11-15) Beispiele 1.1-2.0	1-12
4	EP 0 686 625 A (EISAI CO LTD) 13. Dezember 1995 (1995-12-13) das ganze Dokument	1-12
	,	

ternationales Aktenzeichen PCT/EP 02/04924

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. well sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmeider nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. X Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-12

Verbindungen I, in denen einer der Bausteine G, L, M und Q für ein Stickstoffatom steht.

2. Ansprüche: 1-12

Verbindungen I, in denen G, L, M und Q für Kohlenstoffatome stehen.

h ationales Aklenzeichen
PCT/EP 02/04924

WO 0027819 A							51/61	1
AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915553 A 14-08-2001 CX 1325384 T 05-12-2001 BF 9915553 A 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 BF P 1129074 A2 05-09-2001 HU 0104425 A2 28-03-2002 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 348349 A1 20-05-2002 AU 1381100 A 29-05-2000 BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 W0 0027820 A1 18-05-2000 AU 1381100 A 29-05-2000 FF 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 RF 20011615 A3 15-08-2001 FF 1129075 A1 05-09-2001 FF 1129075 A1 05-09-2001 FF 1129075 A1 05-09-2001 FF 1129075 A1 05-09-2001 RF 20011631 A3 11-09-2001 RF 20011637 T2 21-08-2000 AU 1381100 A 29-05-2000 RF 20011631 A3 11-09-2001 CX 20011631 A3 11-09-2001 CX 20011631 A3 11-09-2001 CX 20011631 A3 11-09-2002 CX 20011631 A3 11-09-2002 CX 20011631 A3 11-09-2002 CX 20011631 A3 11-09-2002 CX 2001631 A3 15-08-2000 CX 1325384 T 05-12-2001 CX 1331680 T 16-01-2002 CX 20011631 A3 17-10-2001 CX 1331680 T 16-01-2002 CX 2001631 A3 11-09-2002 CX 2001631 A3 15-08-2000 CX 1325384 T 05-12-2001 CX 133680 T 16-01-2002 CX 2001631 A3 15-08-2000 CX 1325384 T 05-12-2001 CX 133680 T 16-01-2002 CX 2001631 A3 15-08-2000 CX 1325384 T 05-12-2001 CX 133680 T 16-01-2002 CX 2001631 A3 15-08-2000 CX 1326383 T 10-09-2002 CX 2001631 A3 17-09-2001 CX 133680 T 16-01-2002 CX 2001631 A3 17-09-2001 CX						Mitglied(er) der Patentfamille		Datum der Veröffentlichung
BG	WO C	0027819	Α	18-05-2000				
BR 9915553								
CN 1325384 T 05-12-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 NO 20122245 A 10-07-2001 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 TR 200101307 T2 21-05-2002 AU 1381100 A 29-05-2000 BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1331680 T 16-01-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-05-2002 NO 20011894 A 04-07-2011 PL 347589 A1 05-09-2001 SK 628201 A3 11-09-2001 CX 1331680 T 16-01-2002 SK 628201 A3 11-09-2001 CX 20011615 A3 15-08-2001 CX 20011894 A 04-07-2011 CX 20011894 A 04-07-2011 CX 20011894 A 04-07-2011 CX 20011894 A 14-02-2002 CX 20011615 A3 15-08-2000 CX 313880 T 16-01-2002 CX 20011615 A3 11-09-2001 CX 2002019414 A1 14-02-2002 CX 20011615 A3 11-09-2001 CX 2002019414 A1 14-02-2002 CX 20011615 A3 11-09-2001 CX 2002019414 A1 14-02-2002 CX 20011615 A3 11-09-2001 CX 2346898 A1 18-05-2000 CX 1325384 T 05-12-2001 CX 2346898 A1 18-05-2000 C								
C2								
WO							•	
Part								
HU								
JP 2002529452 T 10-09-2001								
NO 20012245 A 10-07-2001 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 TR 200101307 T2 21-05-2002 AU 1381100 A 29-05-2000 BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 MO 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129075 A1 C3-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 TZ 21-08-2001 TR 200101237 TZ 21-08-2001 TR 200101237 TZ 21-08-2001 TS 2002019414 A1 14-02-2002 AU 1381100 A 29-05-2000 AU 29-05								
PL 348349 A1 20-05-2002								
SK 6072001 A3 07-01-2002 TR 200101307 T2 21-05-2002 AU 1381100 A 29-05-2000 BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 W0 0027820 A 18-05-2000 AU 1381100 A 29-05-2000 BR 9915510 A 24-07-2001 BR 991553 A 14-08-2001 BR 991553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 17-00-2001 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1326580 A 317-00-2001 CN 100007820 A1 18-05-2000 CN 1225384 T 05-12-2001 CN 100007820 A1 18-05-2000 CD 20011631 A3 17-10-2001 CD 20011631 A3 17-10-2001 CD 2002529453 T 10-09-2002 CD 20011631 A3 17-10-2001 CD 2002529453 T 10-09-2002 CD 20011634 A1 10-09-2002 CD 200529453 T 10-09-2002 CD 200101307 T2 21-08-2001 CD 21-05-2002 CD 200101307 T2 21-05-2002								
TR 200101307 T2 21-05-2002 AU 1381100 A 29-05-2000 BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 WO 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 FR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 WO 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CA 2346898 A1 18-05-2000 CA 2346898 A1 18-05-2000 CA 1325384 T 05-12-2001 CN 133580 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2011 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011631 A3 17-10-2001 CX 20012941 A1 18-05-2000 CX 20012941 A1 18-05-2000 CY 20011631 A3 17-10-2001 CY 20011631 A3 17-10-2001 CY 20011631 A3 17-10-2001 CY 20011631 A3 17-02-2001 CY 20011631 A3 15-08-2001 CY 20011631 A3 17-02-2001 CY 20011631 A3 15-08-2001 CY 20011631 A3 17-02-2001 CY 20011631 A3 17-02								07-01-2002
AU								21-05-2002
BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 BF 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 US 2002019414 A1 14-02-2002 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915553 A 14-08-2001 BR 9915553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011631 A3 17-10-2001 CX 2346898 A1 18-05-2000 CX 23011631 A3 17-10-2001 CX 20011631 A3 15-08-2001 CX 20011631 A3 17-10-2001 CX 20011631 A3 17-10-2001 DX 00027819 A2 18-05-2000 WO 0027820 A1 18-05-2000 WO 0027820 A1 18-05-2000 WO 0027820 A1 18-05-2000 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2001 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2001 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2001 SX 607201 A3 07-01-2001 SX 607201 A3 07-01-2001 SX 607201 A3 07-01-2001 SX 607201 A3 11-09-2001 SX 607201 A3 11-09-2001 SX 607201 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-05-2002								29-05-2000
CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 N0 20011894 A 04-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 US 2002019414 A1 14-02-2002 W0 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 991553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-200 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011631 A3 17-10-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 US 0027819 A2 18-05-2000 HU 014188 A2 28-03-2002 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2001 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2001 SK 6072001 A3 07-01-2001 SK 6072001 A3 07-01-2001 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 11-09-2001 SK 6072001 A3 11-09-2001 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-05-2002						9915210	Α	24-07-2001
CZ 20011615 A3 15-08-2001 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 US 2002019414 A1 14-02-2002 AU 1045400 A 29-05-2000 AU 1381100 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 17-10-2001 CZ 20011615 A3 17-10-2001 CZ 20011631 A3					CA	2346898	A1	
WO					CN			
FP 1129075 A1 05-09-2001								
HU 0104188 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 US 2002019414 A1 14-02-2002 WO 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 WO 0027820 A1 18-05-2000 CX 2301631 A3 17-10-2001 WO 0027819 A2 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 PL 348349 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 08-04-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-08-2001								
JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 US 2002019414 A1 14-02-2002 WO 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 9915553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 WO 0027819 A2 18-05-2000 WO 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20011894 A 04-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 17-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-08-2002								
NO 20011894 A 04-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 US 2002019414 A1 14-02-2002 WO 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 991553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 WO 0027819 A2 18-05-2000 WO 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104425 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20011894 A 04-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 TZ 21-08-2001 TR 200101237 TZ 21-08-2001								
PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 US 2002019414 A1 14-02-2002 WO 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 9915553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CX 20011631 A3 17-10-2001 WO 0027819 A2 18-05-2000 WO 0027819 A2 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104425 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 PL 348349 A1 20-05-2000 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001								
SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 US 2002019414 A1 14-02-2002 WO 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 991553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 WO 0027820 A1 18-05-2000 WO 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20011294 A 04-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101307 T2 21-08-2001								
TR 200101237 T2 21-08-2001 US 2002019414 A1 14-02-2002 WO 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 9915553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 WO 0027819 A2 18-05-2000 WO 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129074 A2 05-09-2001 HU 0104485 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 11-09-2001 TR 200101307 T2 21-08-2001								
WO 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 AU 1381100 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 9915553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 WO 0027819 A2 18-05-2000 WO 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 200252								
WO 0027820 A 18-05-2000 AU 1045400 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 WO 0027819 A2 18-05-2000 WO 0027819 A2 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002						200101237	1 Z N 1	
AU 1381100 A 29-05-2000 BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 9915553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 08-04-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001								
BG 105588 A 30-04-2002 BR 9915210 A 24-07-2001 BR 9915553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 2001245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001	WO	0027820	Α	18-05-2000				
BR 9915210 A 24-07-2001 BR 9915553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011245 A 10-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
BR 9915553 A 14-08-2001 CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 347589 A1 08-04-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
CA 2346898 A1 18-05-2000 CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
CN 1325384 T 05-12-2001 CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
CN 1331680 T 16-01-2002 CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
CZ 20011615 A3 15-08-2001 CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002							•	
CZ 20011631 A3 17-10-2001 W0 0027819 A2 18-05-2000 W0 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 N0 20011894 A 04-07-2001 N0 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
WO 0027819 A2 18-05-2000 WO 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
WO 0027820 A1 18-05-2000 EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
EP 1129074 A2 05-09-2001 EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002			•			0027820	A1	
EP 1129075 A1 05-09-2001 HU 0104188 A2 28-03-2002 HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2002 TR 200101307 T2 21-05-2002								
HU 0104425 A2 28-03-2002 JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002					ΕP			
JP 2002529452 T 10-09-2002 JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
JP 2002529453 T 10-09-2002 NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
NO 20011894 A 04-07-2001 NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
NO 20012245 A 10-07-2001 PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
PL 347589 A1 08-04-2002 PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
PL 348349 A1 20-05-2002 SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
SK 6072001 A3 07-01-2002 SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
SK 6282001 A3 11-09-2001 TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
TR 200101237 T2 21-08-2001 TR 200101307 T2 21-05-2002								
TR 200101307 T2 21-05-2002								
						200101237	T2	
US 2002019414 A1 14-02-2002						2002019414	A1	14-02-2002
WO 0155114 A 02-08-2001 AU 2849901 A 07-08-2001		0155114						07-08-2001

allonales Aktenzeichen
PC I/EP 02/04924

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 015	5114	A		BR WO	0107805 A 0155114 A	22-10-2002 02-08-2001
WO 018	5715	Α	15-11-2001	DE AU WO	10023492 A 7240201 A 0185715 A	20-11-2001
EP 068	6625	A .	13-12-1995	AU AU DE DE FI KR NO RU ST CA HU WO JP NZ	694465 B3 1282495 A 69418704 D3 69418704 T3 0686625 A3 953968 A3 189863 B3 953305 A3 2128644 C3 5716993 A3 180468 T3 2155662 A3 1118595 A3 74450 A3 9518097 A3 8188563 A3 277556 A4	17-07-1995 1 01-07-1999 2 25-11-1999 1 13-12-1995 19-10-1995 1 01-06-1999 25-10-1995 1 10-04-1999 10-02-1998 15-06-1999 1 06-07-1995 13-03-1996 2 30-12-1996 1 06-07-1995 23-07-1996

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. November 2002 (14.11.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/090352 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 401/14, 401/12, 407/12, 409/14, A61K 31/47, 31/44, A61P 29/00

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/04924

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. Mai 2002 (03.05.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 23 574.7 8. Mai 2001 (08.05.2001) DE 101 25 294.3 15. Mai 2001 (15.05.2001) DE 101 64 590.2 21. Dezember 2001 (21.12.2001)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstrasse 178, 13342 Berlin (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ERNST, Alexander [DE/DE]; Ansbacher Str. 60, 10777 Berlin (DE). HUTH,

Andreas [DE/DE]; Eichbuschallee 1, 12437 Berlin (DE). KRÜGER, Martin [DE/DE]; Heerufer Weg 7a, 13465 Berlin (DE). THIERAUCH, Karl-Heinz [DE/DE]; Hochwildpfad 45, 14469 Berlin (DE). MENRAD, Andreas [DE/DE]; Allerstrasse 7, 16515 Oranienburg (DE). HABEREY, Martin [DE/DE]; Steinstrasse 1, 12169 Berlin (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: SELECTIVE ANTHRANILAMIDE PYRIDINE AMIDES AS INHIBITORS OF VEGFR-2 AND VEGFR-3
- (54) Bezeichnung: SELEKTIVE ANTHRANYLAMIDPYRIDINAMIDE ALS VEGFR-2 UND VEGFR-3 INHIBITOREN
- (57) Abstract: The invention relates to selective anthranilamide pyridine amides as inhibitors of VEGFR-2 and VEGFR-3 and to their production and use as medicaments for treating diseases that are caused by persistent angiogenesis. The inventive compounds can be used for example in cases of psoriasis, Kaposi's sarcoma, restenosis, such as e.g. stent-induced restenosis, endometriosis, Crohn's disease, Hodgkin's disease, leukaemia, arthritis, such as rheumatoid arthritis, haemangioma, angiofibromatosis, in eye diseases such as diabetic retinopathy, neovascular glaucoma, in kidney diseases such as glomerulonephritis, diabetic nephropathy, malign nephrosclerosis, thrombic micro-angiopathic syndrome, transplant rejection and glomerulopathy, in fibrotic diseases such as hepatic cirrhosis, mesangial-cell proliferative diseases, arteriosclerosis, damage to the nerve tissue and inhibition of the re-occlusion of vessels after balloon catheter treatment, in vessel prosthetics or after the use of mechanical devices for keeping vessels open, e.g. stents, as immunosuppressants, to support wound healing without scars and in cases of age spots and contact dermatitis. The inventive compounds can also be used as inhibitors of VEGFR-3 in lymphangiogenesis for hyperplastic and dysplastic changes in the lymphatic system.
- (57) Zusammenfassung: Es werden selektive Anthranylamidpyridinamide als VEGFR-2 und VEGFR-3 Inhibitoren, deren Herstellung und Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden, beschrieben. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind verwendbar als, bzw. bei Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, als Immunsuppressiva, als Unterstützung bei der narbenfreien Wundheilung, Altersflecken und Kontaktdermatitis. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind ebenfalls verwendbar als VEGFR-3 Inhibitoren bei der Lymphangiogenese bei hyper- und dysplastischen Veränderungen des Lymphgefäßsystems.



WO 02/090352 A2



Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Selektive Anthranylamidpyridinamide als VEGFR-2 und VEGFR-3 Inhibitoren

- Die Erfindung betrifft selektive Anthranylamidpyridinamide als VEGFR-2 und VEGFR-3 Inhibitoren, deren Herstellung und Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden.
- Persistente Angiogenese kann die Ursache für verschiedene Erkrankungen wie Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Endometriose, 10 Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropathie, maligne Nephrosklerose, thrombotische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, 15 mesangialzellproliferative Erkrankungen und Artheriosklerose sein oder zu einer Verschlimmerung dieser Erkrankungen führen. Die persistente Angiogenese wird durch den Faktor VEGF über seinen Rezeptor induziert. Damit VEGF diese Wirkung entfalten kann ist es nötig, daß VEGF am Rezeptor bindet und eine Tyrosinphosphorylierung hervorgerufen

20

25

wird.

- Eine direkte oder indirekte Inhibition des VEGF-Rezeptors (VEGF = vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor) kann zur Behandlung derartiger Erkrankungen und anderer VEGF-induzierter pathologischer Angiogenese und vaskularer permeabiler Bedingungen, wie Tumor-Vaskularisierung, verwendet werden. Beispielsweise ist bekannt, daß durch lösliche Rezeptoren und Antikörper gegen VEGF das Wachstum von Tumoren gehemmt werden kann.
- Aus der WO 00/27819 sind Anthranylsäureamide bekannt, die als Arzneimittel zur Behandlung von Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie,

Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose,

mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, zum Einsatz kommen.

10

Eine starke Angiogenese ist Voraussetzung der Wucherung von extrauterinem Endometrium bei der Endometriose. Die Angiogenesehemmung läßt sich daher auch zur Therapie dieser Krankheitsform verwenden, die schmerzhafte Zustände verursacht und häufig zur Unfruchtbarkeit führt.

15

20

Die bekannten Verbindungen sind in den angegebenen Indikationen zwar allgemein wirksam, aber ihre Wirksamkeit geht in der Regel einher mit einer Toxizität und einer schlechteren Verträglichkeit des Medikaments. Es besteht daher ein Wunsch nach einerseits wirksameren und andererseits toxikologisch unbedenklicheren Verbindungen, die darüberhinaus auch noch besser verträglich sein sollten.

Es wurde nun gefunden, daß Verbindungen der allgemeinen Formel I

	A, B und D	unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom
	•	stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten
		ist,
	E	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit
5		Halogen, Cyano, C ₁ -C ₈ -Alkyl, C ₁ -C ₈ -Alkoxy, Halo-C ₁ -C ₈ -Alkyl oder
		mit der Gruppe -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes Aryl
		oder Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR ⁸ , -CONR ² R ³ , -SR ⁴ ,
		-SOR⁴, -SO₂R⁴, -SCN, -PO(OR¹²)(OR¹³), -CH=CH-COR⁵ oder
		$-C \equiv C-R^9$ steht,
10	G	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,
	L	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,
•	M	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,
	Q ·	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,
		wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,
15	X	für Wasserstoff, Halogen oder für unsubstituiertes oder
		gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen substituiertes C ₁ -
		C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy oder C ₁ -C ₆ -Carboxyalkyl steht,
	R¹ .	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit
		Halogen, Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy, Aralkyloxy, C ₁ -C ₆ -Alkyl und/
20		oder mit der Gruppe –NR ² R ³ substituiertes verzweigtes oder
		unverzweigtes C ₁ -C ₁₂ -Alkyl oder C ₂ -C ₁₂ -Alkenyl steht; oder für
		gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit
		Halogen, Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy, C ₁ -C ₆ -Alkyl und/ oder mit der
·		Gruppe –NR²R³ substituiertes C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-
25	•	Cycloalkenyl steht; oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach,
		gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, Hydroxy, C₁-C₀-
		Alkyloxy, C ₂ -C ₆ -Alkenyl, Aryl-C ₁ -C ₆ -alkyloxy, Aralkyloxy, C ₁ -C ₆ -
		Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -alkyl oder mit der Gruppe =O, -SO ₂ R ⁴ , OR ⁵ , -R ⁵
		oder –PO(OR ¹²)(OR ¹³) substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,
30	R ² und R ³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls
		ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano,
		C ₁ -C ₆ -Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl oder

PCT/EP02/04924

WO 02/090352

mit der Gruppe --NR⁶R⁷, -OR⁵, C₁-C₆-Alkyl-OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -· SO₂R⁴ substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-C₈-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, oder die Gruppe -N(R10) enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Aryl oder mit der Gruppe -OR5, -SR4, -SOR4 oder -SO2R4 substituiert sein kann, 10 für Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, Aryl, Hetaroaryl oder für die Gruppe R⁴ -NR²R³ steht. für Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl R^5 . oder Halo-C₃-C₆-Cycloalkyl steht, oder für C₁-C₁₂-Alkyl steht, welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist, oder 15 für die Gruppe -(CH₂)₂NR²R³, -CH₂CN, oder -CH₂CF₃ steht, R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₈-Alkyl stehen, oder gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein R⁶ und R⁷ Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe -N(R10)-20 enthalten kann, R⁸ für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein- oder mehrfach substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht, R9 für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Tri-C₁₋₆-alkylsilyl, Aryl, Hetaryl oder für 25 die Gruppe -- COR¹¹ steht, R^{10} für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Aryl steht, R^{11} für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder für die Gruppe –NR²R³ steht, und unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze, die oben 30 aufgeführten Nachteile überwinden.

- Die erfindungsgemäßen Verbindungen verhindern eine Tyrosinphosphorylierung bzw. stoppen die persistente Angiogenese und damit das
 Wachstum und ein Ausbreiten von Tumoren, wobei sie sich insbesondere durch
 eine geringere Inhibition von Isoformen des Cytochroms P 450 (2C9 und 2C19)
 auszeichnen.
- Viele Arzneimittel werden über diese Isoformen abgebaut. Bei einer Inhibierung dieser Isoformen steigt der Plasmaspiegel dieser Arzneimittel an, was zu unerwünschten Nebenwirkungen führen kann.
- Unter Alkyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest, wie beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek. Butyl, Pentyl, Isopentyl oder Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl, Dodecyl zu verstehen.
- Unter Alkoxy ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxyrest, wie beispielsweise Methyloxy, Ethyloxy, Propyloxy, Isopropyloxy, Butyloxy, Isobutyloxy, sek. Butyloxy, Pentyloxy, Isopentyloxy, Hexyloxy, Heptyloxy, Octyloxy, Nonyloxy, Decyloxy, Undecyloxy oder Dodecyloxy zu verstehen.
- Unter Cycloalkyl sind monocyclische Alkylringe wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl oder Cyclodecyl, aber auch bicyclische Ringe oder tricyclische Ringe wie zum Beispiel Adamantanyl zu verstehen.
- Unter Cycloalkenyl ist jeweils Cyclobutenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cycloheptenyl, Cyclooctenyl, Cyclononenyl oder Cyclodecenyl zu verstehen, wobei die Anknüpfung sowohl an der Doppelbindung wie auch an den Einfachbindungen erfolgen kann.
- 30 Unter Halogen ist jeweils Fluor, Chlor, Brom oder Jod zu verstehen.

Unter Alkenyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkenyl-Rest zu verstehen, der 2 - 6, bevorzugt 2 - 4 C-Atome enthält. Beispielsweise seien die folgenden Reste genannt: Vinyl, Propen-1-yl, Propen-2-yl, But-1-en-1-yl, But-1-en-2-yl, But-2-en-1-yl, But-2-en-2-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-1-en-1-yl, But-1-en-3-yl, But-3-en-1-yl, Allyl.

Der Arylrest hat jeweils 6 - 12 Kohlenstoffatome wie beispielsweise Naphthyl, Biphenyl und insbesondere Phenyl.

Der Heteroarylrest umfaßt jeweils 3 - 16 Ringatome und kann anstelle des Kohlenstoffs ein- oder mehrere, gleiche oder verschiedene Heteroatome, wie Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel im Ring enthalten, und kann mono-, bioder tricyclisch sein, und kann zusätzlich jeweils benzokondensiert sein.

15 Beispielsweise seien genannt:

20

Thienyl, Furanyl, Pyrrolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Isoxazolyl, Isothiazolyl, Oxadiazolyl, Triazolyl, Thiadiazolyl, etc. und Benzoderivate davon, wie z. B. Benzofuranyl, Benzothienyl, Benzoxazolyl, Benzimidazolyl, Indazolyl, Indolyl, Isoindolyl, etc.; oder Pyridyl, Pyridazinyl, Pyrimidinyl, Pyrazinyl, Triazinyl, etc. und Benzoderivate davon, wie z. B. Chinolyl, Isochinolyl, etc.; oder Azocinyl, Indolizinyl, Purinyl, etc. und Benzoderivate davon; oder Cinnolinyl, Phthalazinyl, Chinazolinyl, Chinoxalinyl, Naphthyridinyl, Pteridinyl, Carbazolyl, Acridinyl, Phenazinyl, Phenothiazinyl, Phenoxazinyl, Xanthenyl, Oxepinyl, etc.

Der Aryl- und der Heteroarylrest kann jeweils 1-, 2- oder 3-fach gleich oder verschieden substitutiert sein mit Hydroxy, Halogen, C₁₋₄-Alkoxy, mit C₁₋₄-Alkyl, ein oder mehrfach mit Halogen substituiertes C₁₋₄-Alkyl.

Ist eine saure Funktion enthalten, sind als Salze die physiologisch verträglichen
Salze organischer und anorganischer Basen geeignet wie beispielsweise die
gut löslichen Alkali- und Erdalkalisalze sowie N-Methyl-glukamin, Dimethylglukamin, Ethyl-glukamin, Lysin, 1,6-Hexadiamin, Ethanolamin, Glukosamin.

WO 02/090352 PCT/EP02/04924

Sarkosin, Serinol, Tris-hydroxy-methyl-amino-methan, Aminopropandiol, Sovak-Base, 1-Amino-2,3,4-butantriol.

Ist eine basische Funktion enthalten sind die physiologisch verträglichen Salze organischer und anorganischer Säuren geeignet wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Fumarsäue u.a.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I beinhalten auch die möglichen tautomeren Formen und umfassen die E- oder Z-Isomeren oder, falls ein chirales Zentrum vorhanden ist, auch die Racemate und Enantiomeren.

10

Als besonders wirksam haben sich solche Verbindungen der allgemeinen Formel I erwiesen, in der

15 A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl oder mit der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR⁸, -CONR²R³, -SR⁴, -SOR⁴, -SO₂R⁴, -SCN, -PO(OR¹²)(OR¹³), -CH=CH-COR⁸ oder -C \equiv C-R⁹ steht,

G für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,

X für Wasserstoff, Halogen oder für unsubstituiertes oder

gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen substituiertes

gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyloxy oder C_1 - C_6 -Carboxyalkyl steht,

	R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit
	••	Halogen, Cyano, Hydroxy, C ₁ -C ₈ -Alkyloxy, C ₂ -C ₆ -Alkenyl, Aryl-C ₁ -
		C ₆ -alkyloxy, Aralkyloxy, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -alkyl oder mit der
		Gruppe = $O_1 - SO_2R^4$, OR^5 , $-R^5$ oder $-PO(OR^{12})(OR^{13})$
5		substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,
	R ² und R ³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls
•	it did it	ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano,
	•	C ₁ -C ₆ -Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl oder
	•	mit der Gruppe –NR ⁶ R ⁷ , -OR ⁵ , C ₁ -C ₆ -Alkyl-OR ⁵ , -SR ⁴ , -SOR ⁴ oder -
10	•	SO ₂ R ⁴ substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl, C ₃ -C ₆ -
		Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder
	R ² und R ³	gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C ₃ -C ₈ -Ring bilden, der
	it und it	gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- oder
	•	Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, oder die Gruppe –N(R ¹⁰)
15		enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich
15		oder verschieden mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -
		Alkyl, Aryl oder mit der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴
		substituiert sein kann,
	R⁴	für Hydroxy, C ₁ -C ₈ -Alkyl, Aryl, Hetaroaryl oder für die Gruppe
20	••	–NR ² R ³ steht,
20	R⁵	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl, Haio-C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl
		oder Halo-C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl steht, oder für C ₁ -C ₁₂ -Alkyl steht,
		welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist, oder
	•	für die Gruppe(CH ₂) ₂ NR ² R ³ , -CH ₂ CN, oder -CH ₂ CF ₃ steht,
25	R ⁸ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C ₆ -Alkyl stehen,
	oder	
	R ⁸ und R ⁷	gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein
٠.		Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe –N(R¹º)-
		enthalten kann,
30	R ⁸	für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein- oder
		mehrfach substituiertes C ₁ -C ₈ -Alkyl, C ₁ -C ₈ -Alkoxy, Benzyl, Aryl
		oder Hetaryl steht,

PCT/EP02/04924 WO 02/090352

für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Tri-C₁-C₆-alkylsilyl, Aryl, Hetaryl oder R٩ für die Gruppe -- COR11 steht, R^{10} für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Aryl steht, für Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl oder für die Gruppe -- NR²R³ steht, und R^{11} unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, R¹² und R¹³ bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.

Insbesondere wirksam sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel I. in der

unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom A, B und D stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist.

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit E Halogen, Cyano, C₁-C₆Alkyl, C₁-C₆Alkoxy, Halo- C₁-C₆Alkyl oder 15 mit der Gruppe -OR5, -SR4, -SOR4 oder -SO2R4 substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR8, -CONR2R3. -SR4, -SOR4, -SO₂R4, -SCN, -PO(OR12)(OR13), -CH=CH-COR9 oder $-C \equiv C-R^9$ steht,

für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht. 20 · G für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -- C-X steht, M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -- C-X steht, Q wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,

für Wasserstoff oder Halogen steht, X 25

10

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit R^1 Halogen, Hydroxy, C₁-C₈-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₈-Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -alkyl oder mit der Gruppe - SO_2R^4 , OR^5 , - R^5 oder -PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls R² und R³ 30 ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl oder

30

mit der Gruppe –NR⁶R⁷, -OR⁵, C₁-C₆-Alkyl-OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder

R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-C₈-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, oder die Gruppe -N(R10) enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Aryl oder mit der Gruppe -OR5, -SR4, -SOR4 oder -SO2R4 10

substituiert sein kann,

für Hydroxy oder für die Gruppe -NR²R³ steht,

für Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder für C₁-C₁₂-Alkyl steht, welches R⁵ ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist, oder für die Gruppe -(CH₂)₂NR²R³, -CH₂CN, oder -CH₂CF₃ steht,

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₈-Alkyl stehen, R⁸ und R⁷ 15 oder

gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein R⁶ und R⁷ Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe -N(R10)enthalten kann,

R8 für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein- oder 20 mehrfach substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht,

R⁰ für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Tri-C₁-C₆-alkylsilyl, Aryl, Hetaryl oder für die Gruppe -COR11 steht,

R10 für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Aryl steht, 25. R¹¹ für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder für die Gruppe -NR²R³ steht, und R¹² und R¹³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.

Gute Eigenschaften haben solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R1

15

20

25

A, B und D für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit E Halogen, Cyano, C₁₋₈Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Halo-C₁-C₆-Alkyl oder mit 5 der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes Hetaryl steht, oder für die Gruppe -- COOR⁸, -- CONR²R³, $-SR^4$, $-SOR^4$, $-SO_2R^4$, -SCN, $-PO(OR^{12})(OR^{13})$, $-CH=CH-COR^9$ oder -C = C-Rº steht, für die Gruppe -C-X steht, G 10 für die Gruppe -- C-X steht, L für die Gruppe -C-X steht, M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, Q für Wasserstoff oder Halogen steht, X

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵ oder — PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Phenyl, Thiophen, Furan, Oxazol,

Thiazol, Imidazol, Pyrazol, Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin,

Isochinolin oder substituiert an der Gruppe

steht, in der T für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder C₁-C₆-Alkoxy steht,

R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls
ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano,

C₁-C₆-Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl oder
mit der Gruppe –NR⁶R⁷, -OR⁵, C₁-C₆-Alkyl-OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -

5

10

15

20

25

30

R⁴

SO₂R⁴ substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder

R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-C₆-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, oder die Gruppe –N(R¹⁰) enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Aryl oder mit der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiert sein kann,

für Hydroxy oder für die Gruppe -NR²R³ steht,

für Wasserstoff, C_1 - C_{12} -Alkyl oder für C_1 - C_{12} -Alkyl steht, welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist, oder für die Gruppe – $(CH_2)_2NR^2R^3$, - CH_2CN , oder - CH_2CF_3 steht,

R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, oder

R⁶ und R⁷ gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein Sauerstoff- oder Schwefel-Atom enthalten kann,

R⁸ für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein- oder mehrfach substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht, und

 R^9 für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl oder Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyl steht, und R^{12} und R^{13} unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C_1 - C_6 -Alkyl stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.

Hervorragende Eigenschaften haben solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

E für Thienyl, Pyridyl oder für die Gruppe –COOR⁸, -CONR²R³ oder

 R^1

10

 $-C \equiv C-R^9$ steht.

G für die Gruppe –C-X steht,

L für die Gruppe -C-X steht,

M für die Gruppe -C-X steht,

5 Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,

X für Wasserstoff oder Halogen steht,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₈-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₈-alkyl oder mit der Gruppe -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵ oder – PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Phenyl, Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol, Pyrazol, Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin oder Isochinolin oder substituiert an der Gruppe

steht, in der T für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder C₁-C₆-Alkoxy steht,

15 R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls

ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, C₁-C₆
Alkyl, Phenyl oder mit der Gruppe –NR⁶R⁷, -OR⁵ oder C₁-C₆-Alkyl
OR⁵, substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl oder

Pyridyl steht, oder

20 R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-Cø-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-Cø-Alkyl substituiert sein kann, R⁴ für Hydroxy oder für die Gruppe -NR²R³ steht,

25 R⁵, R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen,

WO 02/090352 PCT/EP02/04924

oder

5

30

R⁸ und R⁷ gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein

Sauerstoff- oder Schwefel-Atom enthalten kann,

R⁸ für Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl oder Benzyl steht, und

R⁹ für Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl oder Tri-C₁-C₈-alkylsilyl steht, und

R¹² und R¹³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen,

bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sowie deren physiologisch verträglichen Salze verhindern eine Tyrosinphosphorylierung bzw. stoppen die persistente Angiogenese und damit das Wachstum und ein Ausbreiten von Tumoren, wobei sie sich insbesondere durch eine geringere Inhibition von Isoformen des Cytochroms P 450 (2C9 und 2C19) auszeichnen. Die Medikation mit den erfindungsgemäßen Verbindungen kann daher auch ohne Rücksicht auf begleitend verabreichte Arzneimittel, die über diese Isoformen abgebaut werden, risikolos erfolgen.

Die Verbindungen der Formel I sowie deren physiologisch verträglichen Salze sind auf Grund ihrer inhibitorischen Aktivität in Bezug auf Phosphorylierung des VEGF-Rezeptors als Arzneimittel verwendbar. Auf Grund ihres Wirkprofils eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von Erkrankungen, die durch eine persistente Angiogenese hervorgerufen oder gefördert werden.

Da die Verbindungen der Formel I als Inhibitoren der Tyrosinkinasen VEGFR-1 und VEGFR-2 identifiziert werden, eignen sie sich insbesondere zur Behandlung von solchen Krankheiten, die durch die über den VEGF-Rezeptor ausgelöste persistente Angiogenese oder eine Erhöhung der Gefäßpermeabilität hervorgerufen oder gefördert werden.

WO 02/090352 PCT/EP02/04924

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Inhibitoren der Tyrosinkinasen VEGFR-1 und VEGFR-2, bzw. KDR und FLT.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit auch Arzneimittel zur Behandlung von Tumoren bzw. deren Verwendung.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können entweder alleine oder in Formulierung als Arzneimittel zur Behandlung von Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns 10 disease: Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und 15 Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. 20 Stents, als Immunsuppressiva, zur Unterstützung der narbenfreien Wundheilung, bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis zum Einsatz kommen.

Bei der Behandlung von Verletzungen des Nervengewebes kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen eine schnelle Narbenbildung an den Verletzungsstellen verhindert werden, d. h. es wird verhindert, daß die Narbenbildung eintritt, bevor die Axone wieder Verbindung miteinander aufnehmen. Damit würde eine Rekonstruktion der Nervenverbindungen erleichtert.

WO 02/090352 PCT/EP02/04924 16

Ferner kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen die Ascites-Bildung bei Patienten unterdrückt werden. Ebenso lassen sich VEGF bedingte Ödeme unterdrücken.

- Die Lymphangiogenese spielt eine wichtige Rolle bei der lymphogenen 5 Metastasierung (Karpanen, T. et al., Cancere Res. 2001 Mar 1, 61(5): 1786-90. Veikkola T. et al., EMBO J. 2001, Mar 15; 20 (6): 1223-31).
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen nun ebenfalls hervorragende Wirkung als VEGFR Kinase 3 - Inhibitoren und eignen sich daher auch als wirksame Inhibitoren der Lymphangiogenese. Durch eine Behandlung mit den erfindungsgemäßen Verbindungen wird nicht nur eine Reduzierung der Größenentwicklung von Metastasen, sondern auch

eine Verringerung der Anzahl der Metastasen erreicht.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch wirksam bei Erkrankungen. 15 die mit übermäßiger Lymphangiogenese verbunden sind und daher zum Lymphangiohyperplasie und -dysplasie-Syndrom gerechnet werden. Derartige Arzneimittel, deren Formulierungen und Verwendungen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

20

30

Die Erfindung betrifft somit ferner die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verwendung als, bzw. zur Behandlung von Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von

Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach

PCT/EP02/04924 WO 02/090352 17

dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, als Immunsuppressiva, als Unterstützung bei der narbenfreien Wundheilung, bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis.

- Ferner kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen die Ascites-Bildung bei Patienten unterdrückt werden. Ebenso lassen sich VEGF bedingte Ödeme unterdrücken.
- Zur Verwendung der Verbindungen der Formel I als Arzneimittel werden diese in die Form eines pharmazeutischen Präparats gebracht, das neben dem Wirkstoff für die enterale oder parenterale Applikation geeignete pharmazeutische, organische oder anorganische inerte Trägermaterialien, wie zum Beispiel, Wasser, Gelatine, Gummi arabicum, Milchzucker, Stärke. Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Öle, Polyalkylenglykole usw. enthält. Die pharmazeutischen Präparate können in fester Form, zum Beispiel als Tabletten, 15 Dragees, Suppositorien, Kapseln oder in flüssiger Form, zum Beispiel als Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen vorliegen. Gegebenenfalls enthalten sie darüber hinaus Hilfsstoffe wie Konservierungs-, Stabilisierungs-, Netzmittel oder Emulgatoren, Salze zur Veränderung des osmotischen Drucks oder Puffer.

20

- Für die parenterale Anwendung sind insbesondere Injektionslösungen oder Suspensionen, insbesondere wäßrige Lösungen der aktiven Verbindungen in polyhydroxyethoxyliertem Rizinusöl, geeignet.
- Als Trägersysteme können auch grenzflächenaktive Hilfsstoffe wie Salze der 25 Gallensäuren oder tierische oder pflanzliche Phospholipide, aber auch Mischungen davon sowie Liposome oder deren Bestandteile verwendet werden.
- Für die orale Anwendung sind insbesondere Tabletten, Dragees oder Kapseln mit Talkum und/oder Kohlenwasserstoffträger oder -binder, wie zum Beispiel 30 Lactose, Mais- oder Kartoffelstärke, geeignet. Die Anwendung kann auch in

flüssiger Form erfolgen, wie zum Beispiel als Saft, dem gegebenenfalls ein Süßstoff oder bei Bedarf ein oder mehrere Geschmacksstoffe beigefügt ist.

Die Dosierung der Wirkstoffe kann je nach Verabfolgungsweg, Alter und Gewicht des Patienten, Art und Schwere der zu behandelnden Erkrankung und ähnlichen Faktoren variieren. Die tägliche Dosis beträgt 0,5-1000 mg, vorzugsweise 50-200 mg, wobei die Dosis als einmal zu verabreichende Einzeldosis oder unterteilt in 2 oder mehreren Tagesdosen gegeben werden kann.

Die oben beschrieben Formulierungen und Darreichungsformen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt nach an sich bekannten Methoden. Beispielsweise gelangt man zu Verbindungen der allgemeinen Formel I dadurch, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel II,

20

worin A, B, D, G, L, M, Q, W und R¹ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben und E für eine Carbonsäure –COOH steht, in einem geeigneten Lösungsmittel und einer geeigneten organischen Base, mit einem Amin der allgemeinen Formel III

25

worin R⁸ und R⁹ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben, nach an sich literaturbekannten Verfahren umsetzt oder wenn E eine Nitrilgruppe bedeutet, das Nitril zum Amid verseift, oder eine Verbindung der allgemeinen Formel IV

5

10

worin A, B, D, G, L, M, Q, W, R⁸ und R⁹ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben und R^x eine Ester- oder Säuregruppe bedeutet, in das entsprechende Amid überführt.

Die Amidbildung erfolgt nach literaturbekannten Methoden.

Zur Amidbildung kann man von einem entsprechenden Ester ausgehen. Der Ester wird nach J. Org. Chem. 1995, 8414 mit Aluminiumtrimethyl und dem entsprechenden Amin in Lösungsmitteln wie Toluol bei Temperaturen von 0°C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels umgesetzt. Enthält das Molekül zwei Estergruppen, werden beide in das gleiche Amid überführt. Statt Aluminiumtrimethyl kann man auch Natriumhexamethyldisilazid verwenden.

Zur Amidbildung stehen aber auch alle aus der Peptidchemie bekannten Verfahren zur Verfügung. Beispielsweise kann die entsprechende Säure in aprotischen polaren Lösungsmitteln wie zum Beispiel Dimethylformamid über eine aktiviertes Säurederivat, zum Beispiel erhältlich mit Hydroxybenzotriazol und einem Carbodiimid wie zum Beispiel Diisopropylcarbodiimid oder auch mit vorgebildeten Reagenzien wie zum Beispiel HATU (Chem. Comm. 1994, 201), oder BTU, bei Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des

Lösungsmittels vorzugsweise bei 80°C mit dem Amin umgesetzt werden. Für die Amidbildung kann auch das Verfahren über das gemischte Säureanhydrid, Imidazolid oder Azid eingesetzt werden.

- Nitrile lassen sich nach literaturbekannten Verfahren zu Amiden verseifen. Sehr effektiv ist die Umsetzung mit Kaliumkarbonat und Wasserstoffperoxid in einem aprotischen polaren Lösungsmittel wie Dimethylsulfoxid vorzugsweise bei Raumtemperatur nach Synthesis, 1989, 949.
- Weiterhin lassen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I dadurch herstellen, daß man eine Verbindung der Allgemeinen Formel IIa

15

20

25

worin A, B, D, G, L, M, Q, W und R¹ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben und E ein Halogen oder ein O-Sulfonat, wie z.B. ein Chlor-, Brom- oder Iodatom, ein O-Trifluormethansulfonat oder O-Methylsulfonat bedeutet,

- a. mit geeignet substitui
- a. mit geeignet substituierten terminalen Alkenen in einer Heck-Reaktion (cf. "Palladium Reagents in Organic Syntheses", Academic Press 1985, New York, S. 179ff.) oder mit Vinylboronsäuren oder Vinylboronsäureestern in einer Suzuki-Reaktion (cf. Tetrahedron Lett. 1983, 39, 3271ff.) oder mit Vinylstannanen in einer Stille-Reaktion (cf. Pure & Appl. Chem. 1985, 57, 1771) umgesetzt wird, oder

- b. mit beliebig substituierten terminalen Alkinen beispielsweise nach der Methode von Stephens-Castro (cf. J. Org. Chem. 1963, 28, 3313ff.) oder Palladium-katalysiert nach der Methode von Sonogashira (cf. "Comprehensive Organic Synthesis: Carbon-Carbon o-Bond Formation", Pergamon Press 1991, Oxford UK, Volume 3, S. 551ff.) gekuppelt wird, oder
- c. mit Aryl- und Hetarylborsäuren oder deren Estern in einer Suzuki-Reaktion (cf. Acc. Chem. Res. 1991, 63, 419ff. oder J. Am. Chem. Soc. 2000, 122, 4020ff.), oder mit Aryl- und Hetarylstannanen in einer Stille-Reaktion (cf. Angew. Chem. 1986, 98, 504ff. oder Angew. Chem. Int. Ed. 1999, 38, 2411ff.) oder mit Aryl- und Hetaryl-Grignardverbindungen oder den analogen Zinkorganischen Derivaten in einer Negishi-Reaktion (cf. "Metal-catalyzed Cross-coupling Reaction* Eds. Diederich/Stang, Wiley-VCH 1998, New York, Chapter 1 oder auch J. Am. Chem. Soc. 2001, 123, 2719ff.) gekuppelt wird. oder
- d. in einer Palladium-katalysierten Carbonylierung unter 1 bis 20 bar 15 Kohlenmonoxidatmosphäre in Dimethylformamid in Gegenwart des entsprechenden Alkohols (cf. "Palladium Reagents in Organic Syntheses". Academic Press 1985, New York, S. 352ff. oder Synth. Comm. 1997, 27, 515ff.) den entsprechenden Carbonsäureester überführt wird, oder
- e. in einer Palladium-katalysierten Carbonylierung unter 1 bis 20 bar 20 Kohlenmonoxidatmosphäre in Dimethylformamid-Wasser Gemischen in die entsprechende Carbonsäure überführt wird (cf. J. Org. Chem. 1981, 46, 4614ff.). Durch Verseifung der Carbonsäureester können ebenfalls die Carbonsäuren erhalten werden, oder
- in einer Palladium-katalysierten Carbonylierung unter 1 bis 20 bar 25 Kohlenmonoxidatmosphäre in Dimethylformamid in Gegenwart von Aminen die entsprechenden Carbonsäureamide hergestellt werden (cf. "Palladium Reagents in Organic Syntheses", Academic Press 1985, New York, S. 352ff., Tetrahedron Lett. 1982, 23, 3383ff.). Die Synthese der Carbonsäureamide kann ebenfalls aus Carbonsäureestern erfolgen; besonders 30 bewährt hat sich hier die Methode nach Weinreb (cf. Tetrahedron Lett. 1977, 17, 4171ff., J. Org, Chem. 1995, 60, 8414ff.). Die Carbonsäureamide können

10

· 15

20

ebenfalls aus den unter e) hergestellten Carbonsäuren synthetisiert werden; dazu stehen grundsätzlich alle aus der Peptidchemie bekannten Verfahren zur Verfügung (cf. Synthesis 1972, 453-63 oder "Comprehensive Organic Transformations", Wiley-VCH 1989, New York, 972-6). Beispielsweise kann die entsprechende Carbonsäure in aprotischen polaren Lösungsmitteln, wie zum Beispiel Dimethylformamid, über ein aktiviertes Carbonsäurederivat, beispielsweise erzeugt durch Zugabe von Carbonyldiimidazol, bei Temperaturen zwischen 0-120 °C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, mit Aminen umgesetzt werden, wie zum Beispiel HATU (Chem. Comm. 1994, 201), oder

22

g. mit Thioalkylen, -arylen und –hetarylen direkt, in Gegenwart von Basen, wie beispielsweise Kaliumhydrid oder Kaliumtertiärbutanolat oder Übergangsmetallen, wie beispielsweise Kupferspänen, Kupferchlorid oder- bromid oder Palladiumdichlorid in aprotischen Lösungsmitteln, wie beispielsweise Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidon, Dimethylsulfoxid oder Xylol bei Temperaturen zwischen 20-200 °C das entsprechende Sulfid überführt wird.

Die Durchführung der Reaktion in einer Mikrowellenapperatur kann sich

dabei als vorteilhaft erweisen (cf. Tetrahedron 1983, 39, 4153ff.). Die Herstellung von 2-Thiosubstituierten Pyridylderivaten kann auch leicht aus dem 2-Pyridonderivat nach Thionylierung mit Phosphorpentasulfid (cf. Bull. Soc. Chim. Fr.; 1953; 1001ff.) oder *Lawesson*-Reagenz (Tetrahedron 1984, 40, 2047ff.) und anschließender Alkylierung mit Alkylhalogeniden, vorzugsweise mit Alkyliodiden (cf. J. Org. Chem. 1999; 64, 7935-9) oder

Alkylsulfonaten, vorzugsweise Alkyltrifluormethylsulfonaten, erfolgen.

h. Durch Oxidation der Sulfide mit gängigen Oxidationsmitteln wie beispielsweise Wasserstoffperoxid, Natriumperiodat, Teritiärbutoxyhypochlorit,
Natriumchlorit, Metachlorperbenzoesäure, Trifluorperessigsäure,
Dimethyldioxiran, Cerammoniumnitrat oder Salpetersäure (cf. "Oxidations in
Organic Chemistry", ACS Washington 1990, S.252-63) in Lösungsmitteln,
wie beispielweise Dichlormethan, Dichlorethan, Chloroform, Tetrahydrofuran,
Acetonitril, Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidinon, Dimethylsulfoxid,
Dimethoxyethan, Diglym, Tetraglym oder Wasser, bei Temperaturen
zwischen 20°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels können die

10

15

30

entsprechenden Sulfoxide erhalten werden. Die so erhaltenen Sulfoxide können weiter zu den entsprechenden Sulfonen oxidiert werden; dieses wird beispielsweise durch Oxidationsmittel wie Wasserstoffperoxid, Kaliumpermanganat, Natriumperborat oder Kaliumhydrogenpersulfat (cf. Tetrahedron Lett. 1981, 22, 1287ff.) in Lösungsmitteln, wie beispielweise Dichlormethan, Dichlorethan, Chloroform, Tetrahydrofuran, Acetonitril, Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxid oder Wasser, bei Temperaturen zwischen 20°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels erreicht. Die Behandlung von Sulfiden mit einem Überschuß der oben aufgeführten Oxidationsmittel führt direkt zu den entsprechenden Sulfonen (cf. "The chemistry of sulphones and sulfoxides" in Patai, Wiley 1988, New York, S.165-231).

- i. Durch Oxidation der unter g) erhaltenen Thiole k\u00f6nnen die Chlorsulfonate hergestellt werden; besonders bew\u00e4hrt haben sich hier die Oxidation mit Chlor in w\u00e4\u00e4sriger Salzs\u00e4ure (cf. J. Org. Chem. 1999; 64, 5896-903) oder Tetrachlorkohlenstoff (cf. J. Med. Chem. 2000, 43, 843-58) oder mit Natriumhypochlorit in Schwefels\u00e4ure (cf. Tetrahedron Asymm. 1997; 8; 3559-62).
- j. Durch Umsetzung mit einem Gemisch aus Kupferrhodanid und
 Kaliumrhodanid in polar aprotischen Lösungsmitteln, wie beispielsweise Acetonitril, Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxid, Diglym, Tetraglym, N-Methylpyrrolidinon können die entsprechenden Thiocyanate erhalten werden (cf. J. Chem. Soc. Chem. Comm. 1989, 81ff). Aus diesen wiederum können durch Oxidation mit Hypochlorit die entsprechenden Sulfonsäurechloride erhalten werden.
 - k. Durch Umsetzung der unter i) aufgeführten Chlorsulfonate mit Aminen, in Lösungsmitteln, wie beispielweise Dichlormethan, Dichlorethan, Chloroform, Tetrahydrofuran, Ethylacetat, Acetonitril, Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidinon, N,N-Dimethylacetamid, Dimethoxyethan oder Wasser, bei Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels, können die entsprechenden Sulfonamide erhalten werden (cf. Tetrahedron 2000, 56, 8253-62).

- Durch Hydrolyse der unter i) erhaltenen Chlorsulfonate in Wasser oder wäßriger Lauge bei Temperaturen zwischen 5° und 100°C werden die entsprechenden Sulfonsäuren erhalten.
- m. Durch Palladium-katalysierte Umsetzung mit O,O-Dialkylphosphiten in aprotischen Lösungsmitteln wie beispielsweise Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidinon, N,N-Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxid oder Toluol in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bei Temperaturen zwischen 0° und der Siedetemperatur des Lösungsmittels, bevorzugt bei 80°C, können die entsprechenden Phosphonate erhalten werden (cf. Bull. Chem. Soc. Jpn. 1982, 55, 909ff.).
 - n. Durch Metallierung, beispielsweise mit n-Butyllitium, sec-Butyllithium, tert.Butyllithium, Methyllithium, Lithiumdiisopropyamid oder Ethylmagnesiumbromid, in aprotischen Lösungsmitteln wie beispielsweise Diethylether,
 Tetrahydrofuran oder Dioxan, bei Temperaturen zwischen –100°C und 0°C,
 vorzugsweise bei –78°C in Tetrahydrofuran und Reaktion mit Isocyanaten
 können die entsprechenden Carbonsäureamide erhalten werden.

20

- o. Durch analoge Reaktionsführung wie unter n) beschrieben und Abfangen der metallierten Zwischenstufe mit Chlorameisensäureester können die entsprechenden Carbonsäureester erhalten werden.
- p. Durch analoge Reaktionsführung wie unter n) beschrieben und Abfangen der metallierten Zwischenstufe mit Dimethylformamid, Ethylformiat oder N-Formylmorpholin können die entsprechenden Aldehyde erhalten werden.
- q. Durch analoge Reaktionsführung wie unter n) beschrieben und Abfangen der metallierten Zwischenstufe mit Alkylhalogeniden oder Alkylsulfonaten, vorzugsweise Alkyliodide oder Alkyltrifluormethansulfonate, können die entsprechenden Pyridylalkylderivate ergeben.
 - r. Durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart katalytischer Mengen Palladium-, Nickel- oder Rhodiummetall oder Salze dieser Metalle, beispielsweise Palladium auf Aktivkohle in polar-protischen Lösungsmitteln oder Lösungsmittelgemischen, wie beispielsweise Methanol-Eisessig können

die unter a) hergestellten Pyridylalkene und die unter b) hergestellten Pyridylalkine in die entsprechenden Pyridylalkane übergeführt werden.

Die Reihenfolge der Verfahrensschritte kann in allen Fällen auch vertauscht werden.

Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, ohne den Umfang der beanspruchten Verbindungen auf diese Beispiele zu beschränken.

Beispiel 1

Herstellung von 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-10 pyridin-2-carboxylic acid propylamid

In 2,5 ml Dimethylformamid werden unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss 15 50 mg (0,13 mMol) 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}pyridin-2-carbonsäure und 42 mg (0,26 mMol) Carbonyldiimidazol eingetragen und 30min bei Raumtemperatur gerührt. Man fügt dann 15 mg (0,26 mMol) n-Propylamin zu dem Ansatz und rührt 12h bei Raumtemperatur weiter. Es wird dann mit Wasser auf ca. 30ml verdünnt und dreimal mit je 20 ml Essigester 20 ausgeschüttelt. Die gesammelte organische Phase wird getrocknet, filtriert und eingeengt und der Rückstand über eine Flash Säule (5 g; Isolute flash silica, Fa. Separtis) mit einem Gradienten von 100% Hexan auf 50% Hexan und 50% Essigester chromatographiert. Man erhält 45 mg (79 % der Theorie) 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carboxylic acid 25 propylamid mit einem Molpeak im MS m/e= 439.

5 ·

In analoger Verfahrensweise werden auch die nachfolgenden Beispiele hergestellt:

 R^2 Smp. [°C] R³ MW Beispiel Α В D /MS Nr. Molpeak (m/e) -CH₃ C $\overline{\mathsf{c}}$ -CH₃ 425,49 <u>1.1</u> N -CH(CH₃)₂ Н C 439,52 N Harz/ 439 С 1.2 437,50 C Н Harz/ 437 1.3 N -CH₂CF₃ . H $\overline{\mathsf{c}}$ N 1.4 C 1.5 C C N -(CH₂)₂-OH Н 441,49 Harz/ 441 455,52 Harz/ 455 C -(CH₂)₃OH H C N 1.6 $\overline{\mathsf{c}}$ -(CH₂)₄OH 469,54 Harz/ 469 1.7 C N H Н 455,52 155 1.8 N $\overline{\mathsf{H}}$ 455,52 Harz/455 C C 1.9 N 455,52 Н 109 1.10 C C N 455,52 82 Н 1.11 C C Ν 483,87 Harz/ 483 1.12 С C N -(CH₂)₂N(CH₃)₂ Н 468, /468 1.13 C $\overline{\mathsf{c}}$ N -(CH₂)₃N(CH₃)₂ 482,59 /469 H 1.14

Beispiel Nr.	Α	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.15	С	N	С	-CH ₃	-CH₃	425,49	106
1.16	С	N	С	-CH₃	Н	411,46	180
1.17	С	N	С	-C₂H₅	Н	425,49	165
1.18	С	N	С		Η	437,50	172
1.19	C	N	С	-(CH ₂) ₂ -OH	Н	441,49	136
1.20	С	N	С		н	474,52	207
1.21	С	N	С		Н	465,55	94
1.22	С	N	C	O	Н	473,53	187
1.23	С	N	C	-C₃H ₇	Н	439,52	96
1.24	С	N	С	-CH(CH ₃) ₂	Н	439,52	174
1.25	С	N	С	ОН	Н	455,52	103
1.26	С	N	С	ОН	Н	455,52	110
1.27	С	N	С	OH	· H	455,52	105
1.28	С	N	С	OH	Н	455,52	100
1.29	С	N	С		Н	479,58	110

Beispiel Nr.	A	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
1.30	С	N	С	, C	Н	491,52	204
· 1.31	С	N	С	.O	Н	487,56	151
1.32	С	N	С	-(CH ₂) ₃ -OH	Н	455,52	65
1.33	С	N	С	-(CH ₂) ₅ -OH	H	483,57	70
1.34	С	N	С	-(CH ₂) ₄ -OH	H	469,54	70
1.35	С	N	С	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	455,52	98
1.36	С	N	C.	-(CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂	Н	482,59	95
1.37	С	N	C		Н	503,56	190
1.38	С	N	С		H.	474,52	190
1.39	С	N	С		Н	474,52	105
1.40	С	N	C	• Дон	Н	483,57	75
1.41	С	N	С	• Дон	Н	469,54	50
1.42	С	N	С	• Хон	H.	469,54	. 170
1.43	С	N	С	-(CH ₂) ₂ OCH ₃	Н	455,52	- 67
1.44	С	N	С	ОН	Н	483,57	86
1.45	С	N	С	ОН	H	497,6	86

Beispiel Nr.	A	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.46	С	N	С	• WILL OH	H	483,57	66
1.47	С	N	С	• ОН	Н	495,58	148
1.48	С	N	С	OH Ph	Н	517,58	78
1.49	С	N	С	OH.	Н	517,58	91
1.50	С	N	С	• OH	Н	471,51	85
1.51	С	N	С	OH tBu	Н	497,59	98
1.52	С	N	С	CH₂CF₃	Н	479,46	96
1.53	С	N	С	HO	Н	495,58	127
1.54	С	N	С	· HO OH	Н	497,59	96
1.55	С	N	С	· mm O	Н	469,54	78
1.56	С	N	С		Н	469,54	78

Beispiel Nr.	Α	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.57	С	N	С	(CH ₂) ₃ -N	Н	510,59	
1.58	С	N	С	(CH ₂) ₂ -N	Н	524,62	
1.59	С	N	С	• OH		469,54	

Beispiel Nr.	Α	D	В	R²	R³	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
1.60	С	С	N	-CH(CH ₂ OH) ₂	Н	488,46	97
1.61	С	С	N	-(CH ₂)₃OH	Н	500,52	125
1.62	С	С	N	-(CH ₂) ₂ -OMe	Н	472,46	67
1.63	С	С	N	-(CH ₂) ₅ OH	Н	500,52	92
1.64	С	С	N	-(CH₂)₄OH	Н	486,49	73
1.65	С	С	N	ОН	Н	472,46	82
1.66	С	С	N	ОН	Н	472,46	73
1.67	С	С	ν .	· OH	Н	472,46	87
1.68	С	С	N	OH	Н	472,46	93
1.69	С	С	N	• Дон	Н	486,49	67
1.70	С	C	N	• Дон	Н	500,52	67
1.71	С	С	N	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	485,51	82
1.72	С	С	N	-(CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂	Н	499,53	74
1.73	С	С	N		H	491,47	142
1.74	С	С	N		Н	491,47	104
1.75	С	С	N		Н	491,47	73

	Beispiel Nr.	Α	В	D.	Z	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
Ī	1.76	C	N	С	-CH₃	480,57	99

Beispiel Nr.	A	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.77	С	N	С	. Дон	Н	473,50	
1.78	С	N	С	ОН	Н	473,50	
1.79	С	N	С	HO	Н	473,50	
1.80	С	N	С	OH	Н	473,50	
1.81	С	N	С	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	486,54	

Beispiel Nr.	A	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
1.82	C	С	N	-(CH ₂) ₃ OH	Н	500,52	80
1.83	. C	С	N	ОН	Н	472,46	50
1.84	С	С	N	• ОН	Н	472,46	83
1.85	С	С	N	ОН	Н	. 472,46	129
1.86	С	С	N		Н	491,47	150
1.87	С	С	N		Н	491,47	148
1.88	С	С	N	-(CH ₂) ₅ OH	Н	500,52	101
1.89	С	С	N	-CH(CH ₂ OH) ₂	H ·	488,46	144
1.90	С	С	N	-(CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂	H	499,53	117
1.91	С	С	N	-(CH ₂) ₂ -OMe	Н	472,46	54
1.92	С	С	N		Н	491,47	121
1.93	С	C	N	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	485,51	139
1.94	C	С	N	*OH	Н	500,52	70
1.95	С	С	N	·	Н	486,49	88
1.96	С	С	N	• Дон	Н	472,46	76
1.97	С	С	N	-(CH ₂)₄OH	H	488,52	

Beispiel Nr.	Α	В	D	R¹	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.98	ပ	N	O		OH	Н	. 459,50	
1.99	Ç	. N	С	. N Me	OH	Н	458,51	
1.100	С	N	Ċ	. I N	· OH	Н	458,51	
1.101	С	N	С	ŢŢ.	OH	Н	444,49	
1.102	С	N	C.		OH	Н	444,49	·
1.103	С	N	С	N-Me	OH	, H	458,51	
1.104	С	N	С	N-Me	ОН	H	458,51	
1.105	С	N	С		OH	Н	444,49	·
1.106	С	N	С		МОН	Н	444,49	

Beispiel Nr.	Α	D	В	R¹	R²	R³	MW.	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.107	С	N	С		OH	Н	459,50	160,7
1.108	С	N	С		он	H	459,50	123,8
1.109	O	N	С		ОН	Η	459,50	123
1.110	ပ	N	С		OH	Н	459,50	
1.111	С	N	C.	OMe	ОН	Н	502,52	199,2
1.112	С	N	С	OMO	он	Н	502,52	180,4
1.113	С	N	С	OMe	. ОН	Н	502,52	-
1.114	С		С	Me OMe	ОН	Н	499,56	
1.115	С	N	С	Me OMe	· OH	Н	499,56	174
1.116	С	N	С	Me OMe	он	Н	499,56	173,8

Beispiel Nr.	Α	D	В	R¹	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.117	С	N	С	Me	OH	Η	458,51	·
1.118	С	N	С	. Company of the second	ОН	H .	458,51	·
1.119	С	N	C	Me	ОН	Н	458,51	
1.120	С	N	С	. Me	OH	H	458,51	
1.121	С	N	С		ОН	H	444,49	
1.122	С	N	С		OH	H	444,49	
1.123	С	N	C .	.	. Лон	H	444,49	
1.124	С	N	С	(Q).	• ОН	H	444,49	
1.125	С	N	C.	ONO	OH	Н	502,52	

Herstellung von 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure pyridin-3-ylamid

38

PCT/EP02/04924

5

15

20

120 mg (0,3 mMol) 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}pyridin-2-carbonsäure werden unter Argon in 5 ml absolutem Dimethylformamid
gelöst, mit 56 mg (0,6 mMol) 3-Aminopyridin, 76 mg (0,75 mMol) NMethylmorpholin und 136 mg (0,36 mMol) O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3tetramethyluroniumhexafluorophosphat (HATU) versetzt und 48 h bei
Raumtemperatur gerührt. Anschliessend wird am Vakuum eingeengt und der
Rückstand über eine Flashsäule (5 g Isolute flash silica, Fa. Sepostis) mit einem
Gradienten von Methylenchlorid: Ethanol = 100: 0 bis 95: 5 als Elutionsmittel
chromatographiert. Man erhält mg 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure pyridin-3-ylamid.

MS (m/e 474)

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

5

Beispiel Nr.	A	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
2.1	С	С	N .		Н	474,52	474 (m/e)
2.2	С	С	N		Н	474,52	474 (m/e)

Herstellung von 5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

5

10

15

36 mg (0,09 mMol) 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid werden in 1 ml Dimethylsulfoxid mit 30 mg (0,22 mMol) Kaliumcarbonat und 0,05 ml (0,42 mMol) Wasserstoffperoxid (30 %ig) versetzt und 3,5 h bei Raumtemperatur gerührt. Es wird dann mit Wasser verdünnt und mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird mit warmem Methanol ausgerührt. Man erhält 5 mg (11 % der Theorie) 5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

Beispiel 3.1

5 4-{[2-(7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

10 Beispiel 3.2

15

4-{[2-(7-Methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2- carbonsäureamid

15

Beispiel 3.3

5-{[2-(7-Methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2- carbonsäureamid

OME NH

10 Beispiel 3.4

5-{[2-(7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

4-{[2-(lsochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

5

Beispiel 3.6

10

15

5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

4-{[2-(2-Methyl-2*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

5

15

10 Beispiel 3.8

. 4-{[2-(1*H*-Indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

4-{[2-(1-Methyl-1*H*-Indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

5

10

15 **Beispiel 3.10**

5-{[2-(lsochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbosäureamid

4-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

Beispiel 4.0

Herstellung von N-tert-Butyl-(4-{[2-(lsochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid)

In 5ml Toluol werden unter Schutzgas und Feuchtigkeitsausschluss 72mg (0,5mMol) 3-Aminoisochinolin mit 0,25ml Trimethylaluminium (0,5mMol; 2 molar in Toluol) versetzt und 30min. bei Raumtemperatur gerührt. Man fügt dann 10 120mg 0,45mMol) 2-[(2-tert-Butylcarbamoyl-pyridin-4-ylmethyl)-amino]nicotinsäuremethylester hinzu und heizt 2h auf 120°C. Es wird nach Abkühlen mit 30ml verdünnter Natriumhydrogenkarbonatlösung versetzt und dreimal mit je 30ml Essigester extrahiert. Die gesammelte Essigesterphase wird mit Waser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über 15 Kieselgel mit Methylenchlorid: Ethanol=95:5 als Elutionsmittel chromatographiert. Nach einer zweiten Chromatographie über Kieselgel mit Hexan:Essigester=1:1 als Elutionsmittel erhält man 70mg (30% d.Th) N-tert-Butyl-(4-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2carbonsäureamid) vom Schmeltpunkt 201°C. 20

Herstellung von 4-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure (2-hydroxy-propyl)-amid

5

283mg (1mMol) 2-Chloro-*N*-isochinolin-3-yl-nicotinamid wird in 5 ml Pyridin mit ca 1,66mMol 4-Aminomethyl-pyridin-2-carbonsäure (2-hydroxy-propyl)-amid versetzt und 2h auf 100°C erwärmt. Nach Einengen wird in Wasser aufgenommen und dreimal mit je 30ml Essigester ausgeschüttelt. Die gesammelte organische Phase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid:Aceton=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 40mg (9% d.Th) an 4-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure (2-hydroxy-propyl)-amid als Harz.

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-(pyridin-3-yl)-pyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

5

94 mg (0,22 mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-brompyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid werden in 3,7 ml Toluol nacheinander mit 0,73 ml Ethanol, 0,36 ml einer 2 molaren Natriumcarbonatlösung, 6 mg

Palladium(o)tetrakistriphenylphosphin und 32 mg Pyridin-3-boronsäure versetzt und 6,5 Stunden auf 120°C Badtemperatur erwärmt. Es wird dann mit Wasser auf 25 ml verdünnt und dreimal mit je 25 ml Essigester extrahiert. Die gesammelte Essigesterphase wird getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid, Ethanol = 10 : 1 als

Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 45 mg (47 % der Theorie) N- (Isochinolin-3-yl)-2-[3-(pyridin-3-yl)-pyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

1H-NMR (d6-DMSO): 10.68 (s, 1H), 9.21 (s, 1H), 8.72 (s, 1H), 8.64 (d, J=3.8, 1H), 8.57 (d, J=5.1, 1H), 8.54 (s, 1H), 8.48 (s, 1H), 8.11-7.94 (m, 4H), 7.85 (d, J=7.6, 1H), 7.74 (t, J≈7.3, 1H), 7.59-7.47 (m, 3H), 7.23 (t, J≈7.5, 1H), 6.63 (t, J≈7.5, 1H), 6.39 (d, J=8.3, 1H), 4.45 (d, J=5.0, 2H). MS (CI-NH3): 432 (80%, [M+H] $^{+}$)

20

als Harz.

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-(thien-3-yl)-pyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

5

In analoger Verfahrensweise wird auch N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-(thien-3-yl)-pyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid hergestellt:

10

MS (CI-NH3): 437 (100%, [M+H]*)

Beispiel 6.2

15

Herstellung von N-(lsochinolin-3-yl)-2-[2-aminocarbonylpyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

20

130 mg (0,34 mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-cyanopyridin-4-yl-methylamino]benzoesäureamid werden in 2,5 ml Dimethylsulfoxid mit 126 mg Kaliumcarbonat

und 0,25 ml Wasserstoffperoxid (30 %ig) versetzt und 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Es wird dann mit Wasser versetzt und das ausgefallene Produkt abgesaugt. Der Rückstand wird in einem Gemisch aus Methylenchlorid / Ethanol ausgerührt und abgesaugt. Man erhält 96 mg (71 % der Theorie) an N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-aminocarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid vom Schmelzpunkt: 200°C.

1H-NMR (d6-DMSO): 10.73 (s, 1H), 9.22 (s, 1H), 8.60 (s, 1H), 8.56 (d, J=4.7, 1H), 8.25 (br.s, 1H), 8.10-8.04 (m, 3H), 7.95 (d, J=8.0, 1H), 7.88 (d, J=6.9, 1H), 7.74 (t, J≈7.4, 1H), 7.63-7.57 (m, 3H), 7.25 (t, J≈7.0, 1H), 6.64 (t, J≈7.5, 1H), 6.54 (d, J=8.4, 1H), 4.62 (br.d, J=5.5, 2H).

MS (EI): 397 (38%, [M]*)

Beispiel 6.3

15

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-aminocarbonylpyridin-5-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

In analoger Verfahrensweise wird auch N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-aminocarbonylpyridin-5-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

hergestellt.

MS (ESI): 398 (78%, [M+H]*)

Beispiel 6.4

5

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-methoxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

10

20 mg N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-brompyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid (0,05 mmol), 1,6 mg (0,003 mmol) Bis(diphenylphosphin)ferrocen (DPPF), 0,35 mg (0.0015 mmol) Palladium(II)acetat, 14 µl (0,1 mmol) Triethylamin werden in einem Gemisch aus 1 ml Methanol und 1 ml Dimethylformamid suspendiert und 5 Stunden im Autoclaven unter CO-Atmosphäre (3 bar) bei 50°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird über einen Membranfilter filtriert, eingeengt und über Kieselgel mit Hexan:EtOAc=3:7 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 12 mg (58 % der Theorie) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-methoxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid.

20

15

1H-NMR (CDCl3): 9.12 (br.s, 1H), 8.94 (s, 1H), 8.67 (s, 1H), 8.61 (d, J=5.1, 1H), 8.36 (br.s, 1H), 8.09 (s, 1H), 7.87 (d, J=8.5, 1H), 7.81 (d, J=8.5, 1H), 7.71 (d, J=7.7, 1H), 7.64 (t, J≈7.8, 1H), 7.49-7.44 (m, 2H), 7.24-7.19 (m, 1H), 6.68 (t, J≈7.8, 1H), 6.42 (d, J=8.0, 1H), 4.50 (br.s, 2H), 3.93 (s, 3H).

25 MS(ESI): 413 (100 %, [M+H]*)

Herstellung von N-(lsochinolin-3-yl)-2-[(2-benzyloxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

In analoger Verfahrensweise wird auch N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-benzyloxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid hergestellt.

1H-NMR (CDCl3): 9.00 (s, 1H), 8.76 (br.s, 1H), 8.68 (d, J=5.0, 1H), 8.66 (s, 1H), 8.39 (t, J≈6.1, 1H), 8.14 (s, 1H), 7.91 (d, J=7.9, 1H), 7.85 (d, J=8.0, 1H), 7.69-7.62 (m, 2H), 7.53-7.46 (m, 4H), 7.38-7.25 (m, 4H), 6.73 (t, J≈7.2, 1H), 6.48 (d, J=7.8, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.56 (d, J=6.0, 2H). MS (CI-NH3): 489 (85%, [M+H] $^{+}$)

Beispiel 6.6

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-hydroxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

20

15

10

a. 20 mg N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-methoxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid (0,05 mmol) werden in einem Gemisch aus 1 ml
Tetrahydrofuran und 1 ml Methanol mit 10.2 mg (0,25mmol) Lithiumhydroxyd in Wasser versetzt und 4 Stunden bei 22°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird über einen Membranfilter filtriert, eingeengt und über Kieselgel mit
 Toluol:Essigsäure:Wasser 10:10:1 als Elutionsmittel chromatographiert.

Man erhält 14 mg (69 % der Theorie) an N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-hydroxy-carbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid.

- b. 433mg N-(Isochinolin-3-yI)-2-[2-brompyridin-4-yI)-methylamino]-benzoe-säureamid (1 mmol), 50 mg (0.09 mmol) Bis(diphenylphosphin)ferrocen
 (DPPF), 10 mg (0.045 mmol) Palladium(II)acetat, 280 μI (2 mmol)
 Triethylamin werden in einem Gemisch aus 5ml Wasser und 10 ml
 Dimethylformamid suspendiert und 5 Stunden im Autoclaven unter CO-Atmosphäre (3 bar) bei 50°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird über einen Membranfilter filtriert, eingeengt, in Dichlormethan gelöst, mit Aktivkohle
 versetzt, erhitzt, filtriert und eingeengt. Der erhaltene Feststoff wird aus Dichlormethan umkristallisiert. Man erhält 283 mg (71 % der Theorie) an N-(Isochinolin-3-yI)-2-[(2-hydroxycarbonylpyridin-4-yI)-methylamino]-benzoesäureamid.
- 1H-NMR (d6-DMSO): 10.73 (s, 1H), 9.22 (s, 1H), 8.63 (d, J=4.9, 1H), 8.60 (s, 1H), 8.22 (br.t, J≈6.0, 1H), 8.10 (d, J=8.0, 1H), 8.04 (s, 1H), 7.94 (d, J=8.1, 1H), 7.87 (d, J=6.8, 1H), 7.74 (t, J≈7.5, 1H), 7.60-7.54 (m, 2H), 7.25 (t, J≈7.0, 1H), 6.65 (t, J≈7.6, 1H), 6.54 (d, J=8.4, 1H), 4.62 (br.d, J=5.5, 2H). Ein Proton wird nicht beobachtet oder ist verdeckt.

20 MS(CI-NH3) : 399 (75 %, [M+H]⁺)
Schmelzpunkt: 185 °C

15

20

Beispiel 6.7

Herstellung von N-(lsochinolin-3-yl)-2-[(2-morpholinocarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

Eine Mischung aus 40 mg N-(Isochinolin-3-yI)-2-[(2-hydroxycarbonylpyridin-4-yI)-methylamino]-benzoesäureamid (0,1 mmol) und 9 μl (0,1 mmol) Morpholin in 1 ml Dimethylformamid wird portionsweise mit 34 mg (0,2 mmol) Carbonyl-diimidazol versetzt. Nach 4 Stunden Rühren bei 22 °C wird eingeengt, der Rückstand in 5 ml Dichlormethan gelöst, mit 1 molarer wäßriger Kaliumcarbonatlösung (2 ml) gewaschen, getrocknet (MgSO₄), filtriert und eingeengt. Farbloses Harz (38 mg, 81% der Theorie).

1H-NMR (CDCl3): 9.02 (s, 1H), 8.71 (br.s, 1H), 8.64 (s, 1H), 8.51 (d, J=5.1, 1H), 8.36 (t, J≈6.0, 1H), 8.01 (s, 1H), 7.93-7.82 (m, 2H), 7.69-7.64 (m, 2H), 7.50 (t, J≈7.8, 1H), 7.39 (d, J=6.1, 1H), 7.28-7.20 (m, 1H), 6.73 (t, J≈7.8, 1H), 6.52 (d, J=8.1, 1H), 4.55 (d, J=6.0, 2H), 3.79-3.62 (m, 8H). MS(EI) : 467 (15 %, [M+H] $^{+}$)

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-trimethylsilylethinylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

5

10

15

108 mg (0,25 mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-brompyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid werden in 1ml Dimethylformamid mit 1ml Triethylamin, 5 mg (0,026 mMol) Kupfer-1-jodid, 9 mg (0,008 mMol) Palladiumtetrakistriphenyl-phosphin und 0,07 ml Trimethylsilylacetylen versetzt und unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss 3,5 Stunden auf 70°C Badtemperatur erwärmt. Es wird dann mit 40 ml Waser versetzt und dreimal mit je 25 ml Essigester extrahiert. Die Essigesterphase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Essigester:Hexan=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 38 mg (33,6 % der Theorie) an N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-trimethylsilylethinylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid als amorpher Feststoff.

20 1H-NMR (d6-DMSO): 10.71 (s, 1H), 9.22 (s, 1H), 8.62 (s, 1H), 8.58 (s, 1H), 8.49 (d, J=4.9, 1H), 8.21 (br.t, J≈6.1, 1H), 8.09 (d, J=8.2, 1H), 7.92 (d, J=8.0, 1H), 7.88 (d, J=7.9, 1H), 7.74 (t, J≈8.0, 1H), 7.57 (t, J≈7.7, 1H), 7.40 (d, J=5.1, 1H),

7.28 (t, J≈7.5, 1H), 6.65 (t, J≈7.7, 1H), 6.54 (d, J=8.1, 1H), 4.58 (d, J=6.0, 2H), 0.27 (s, 3H).

MS (EI): 450 (105%, [M]⁺)

5

10

Beispiel 6.9

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-trimethylsilylethinylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

In analoger Verfahrensweise zu Beispiel 9 wird auch N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-trimethylsilylethinylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

15

hergestellt.

Herstellung der Ausgangs- und Zwischenverbindungen

Soweit die Herstellung der Zwischenverbindungen nicht beschrieben wird, sind diese bekannt oder analog zu bekannten Verbindungen oder hier beschriebenen Verfahren herstellbar.

Beispiel A

10 Verfahrensstufe 1

A-1) Herstellung von 2-Brompyridin-5-carbaldehyd

2-Brompyridin-5-carbaldehyd wid nach F.J.Romero-Salguerra et al.THL 40,859 (1999) hergestellt.

A-2) Herstellung von 2-Brom-isonicotinsäure

20

160 g (0,93 mol) 2-Brom-4-methyl-pyridin werden zu 152 g (0,96 mol)

Kaliumpermanganat in 4 l Wasser zugetropft. Anschließend wird eine Stunde

unter Rückfluss gerührt, bevor noch einmal 152 g (0,96 mol)

Kaliumpermanganat zugegeben werden. Nach zwei weiteren Stunden des

Nachrührens unter Rückfluss wird heiß über Celite abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Die wässrige Phase wird dreimal mit Dichlormethan ausgeschüttelt.

Die wässrige Phase wird auf die Hälfte eingeengt und mit konzentrierter

Salzsäure auf pH 2 eingestellt. Der ausgefallene Feststoff wird abgesaugt und bei 70° C im Vakuum getrocknet. Es fallen 56,5 g (28 % der Theorie) 2-Bromisonicotinsäure als weißes Festprodukt an.

5

A-3) Herstellung von 2-Brom-4-hydroxymethyl-pyridin

Zu 56,5 g (280 mmol) 2-Brom-isonicotinsäure in 1,2 l Tetrahydrofuran (THF) werden 30,2 ml (295 mmol) Triethylamin zugegeben. Anschließend wird auf -10° C abgekühlt und tropfenweise mit 38,2 ml (295 mmol) Chlorameisensäureisobutylester versetzt. Nachdem eine Stunde bei -10° C nachgerührt worden ist, wird auf -70° C abgekühlt und tropfenweise mit 590 ml (590 mmol) Lithiumaluminiumhydrid (LiAlH₄)-Lösung (1M in THF) versetzt. Nach einer Stunde des Nachrührens bei -70° C lässt man auf -40° C kommen. Es werden 600 ml 50 %-ige Essigsäure zugegeben. Über Nacht wird bei Raumtemperatur gerührt. Die unlöslichen Bestandteile werden abgesaugt, und das Filtrat wird eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Hexan und
 Hexan/Essigester 1:1 gereinigt. Es fallen 28,0 g (55 % der Theorie) 2-Brom-4-hydroxymethyl-pyridin als weißes erstarrendes Öl an.

A-4) Herstellung von 2-Brom-4-formyl-pyridin

N Br

5

10

20

25

Zu 28,0 g (148,9 mmol) 2-Brom-4-hydroxymethyl-pyridin in 500 ml Dichlormethan werden 149 g (1714 mmol) Braunstein in 6 Stunden zudosiert. Anschließend wird 48 Stunden bei RT nachgerührt. Es wird über Celite abgesaugt und eingeengt. Es fallen 16,4 g (60 % der Theorie) 2-Brom-4-formyl-pyridin als erstarrendes weißes Öl an.

Verfahrensstufe 2

15 A-5) Herstellung von 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-N-isochinolin-3-yl-benzamid

3,46 g (13,17 mMol) 2-Amino-*N*-isochinolin-3-yl-benzamid werden in 50 ml Methanol vorgelegt, mit 1,5 ml Eisessig sowie 2,45 g (13,17 mMol) 2-

Brompyridin-5-carbaldehyd versetzt und für 24 h unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss bei Raumtemperatur gerührt. Anschliessend wird mit 828 mg (13,17 mMol) Natriumcyanoborhydrid versetzt und weitere 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Einengen unter Vakuum wird der Rückstand in verdünnter Natriumhydrogenkarbonatlösung aufgenommen und abgesaugt. Der erhaltene Rückstand wird in wenig Essigester ausgerührt und nochmals abgesaugt. Der dabei erhaltene Rückstand wird über Kieselgel mit

Hexan:Essigester=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 3,27 g (57 % der Theorie) 2-[(6-Bromo-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-ylbenzamid.

5

A-6) Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-brompyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

10

15

20

263 mg (1mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-aminobenzoesäureamid werden in 6 ml MeOH nacheinander mit 0,06 ml Eisessig, 298 mg (1,6 mMol) 3-Brom-pyridin-4-carbaldehyd (dargestellt nach Tetrahedron 2000, 347) versetzt und 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 100 mg (1,6 mMol) Natriumcyanoborhydrid zugefügt und weitere 24 Stunden gerührt. Man versetzt dann mit 50 ml verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung und saugt das ausgefallene Produkt ab. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid: Ethanol = 95: 5 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-brompyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid als Harz. Das eingesetzte 3-Brom-pyridin-4-carbaldehyd wird nach Chem. Pharm. Bull. 1970, 38, 2446 hergestellt.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

A-7) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-isochinolin-3-yl-benzamid

5

1H-NMR (CDCl3): 9.00 (s, 1H), 8.78 (s, 1H), 8.66 (s, 1H), 8.35 (t, J≈5.7, 1H), 8.30 (d, J=5.1, 1H), 7.92 (d, J=8.1, 1H), 7.86 (d, J=8.5, 1H), 7.70-7.65 (m, 2H), 7.53-7.48 (m, 2H), 7.33-7.26 (m, 2H), 6.75 (t, J≈7.8, 1H), 6.48 (d, J=8.5, 1H), 4.48 (d, J=5.9, 2H).

MS (CI, NH3): 435 (100 %), 433 (100 %)

A-8) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-benzamid

5

A-9) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid

10

A-10) 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-benzamid

15

A-11) 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid

5

A-12) 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N-*(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

10

A-13) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

15

A-14a) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid

5

A-14b) 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(7-methoxy-3-methylchinolin-2-yl)-benzamid

10

15

5

10

15

Verfahrensstufe 3

A-15) Herstellung von 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

3,27 g (7,55 mMol) 2-[(6-Bromo-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-ylbenzamid werden in 75 ml Dimethylformamid mit 2,2 ml Triethylamin, 36 ml Wasser, 362 mg (0,65 mMol) Bisdiphenylphosphinoferrocen und 75 mg (0,33 mMol) Palladium(II)acetat versetzt und im Autoklaven unter Kohlenmonoxid bei einem Druck von 3 Bar und einer Temperatur von 50°C 3 h geschüttelt. Nach Erkalten wird über Kieselgur abgesaugt und eingeengt. Der Rückstand wird in Wasser aufgenommen, mit Eisessig auf pH 5-6 eingestellt, abgesaugt und der Filterkuchen mit Hexan nachgewaschen. Man erhält 3,35 g 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure, die ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt werden.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

A-16) 4-{[2-(lsochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

A-17) 4-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

10

A-18) 5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-19) 4-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-20) 5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

10

15

20

A-21) 5-{[2-(7-Methoxy-2-oxo-2H-chromen-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-22) 4-{[2-(7-Methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

A-23) 4-{[2-(7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

10

A-24) 5-{[2-(7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-25) 5-{[2-(1-Methyl-1*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

A-26) 4-{[2-(1-Methyl-1*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

10

15

A-27) 4-{[2-(2-Methyl-2*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-28) 5-{[2-(2-Methyl-2*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

71

5

A-29) 4-{[2-(3-Trifluoromethyl-phenylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

10

Schmelzpunkt 151 °C

15

A-30) 4-{[2-(1H-Indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-31) 4-{[2-(1H-Indazol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

Beispiel B

5

15

25

Verfahrensstufe 1

B-1) Herstellung von 5-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on

5-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on wird nach R.T. Courts, J.Org.Chem. 48, 3747,(1970) hergestellt.

B-2) Herstellung von Dinitrophenylessigsäuremethylester.

O₂N NO₂ CO₂Me

22,6 g (100 mMol) 2,4-Dinitrophenylessigsäure werden in einer Mischung von 200 ml Methanol und 830 ml Toluol gelöst und bei Raumtemperatur mit 83 ml Trimethylsilyldiazomethan (2 molar in Toluol; 166 mMol) versetzt und 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Einengen zur Trockene und Trocknen bei 70 °C am Vakuum erhält man 24 g (100 % der Theorie) an 2,4-Dinitrophenylessigsäuremethylester.

B-3) Herstellung von 6-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on

20 g (83 mMol) an 2,4-Dinitrophenylessigsäuremethylester werden in 400 ml Eisessig mit 2,1 g Palladium/ Kohle (10%) unter 20 bar Wasserstoff 1,5 h bei Raumtemperatur hydriert. Nach Abfiltrieren vom Katalysator wird eingeengt und scharf über festem Kaliumhydroxid im Vakuum getrocknet. Der Rückstand wird über Kieselgel mit einem Gradienten aus Methylenchlorid:Ethanol = 97,5:2,5 bis 90:10 als Elutionsmittel chromatographiert. Nach Umkristallisation aus Essigester erhält man 4 g (30 % der Theorie) 6-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on vom Schmelzpunkt 206 °C.

15

Verfahrensstufe 2

B-4) Herstellung von 5-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on

20

25

356 mg 5-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on werden in 30 ml Tetrahydrofuran : Ethanol = 1 : 1 mit 400 mg Palladium auf Kohle (10 %) bei Raumtemperatur und Normaldruck 1 h hydriert. Nach Absaugen vom Katalysator über Kieselgur und Einengen erhält man 320 mg (100 % der Theorie) an 5-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on.

B-5) Herstellung von 6-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on

In analoger Weise wird aus der entsprechenden Nitroverbindung 6-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on hergestellt.

Verfahrensstufe 3

10

25

B-6) 2-Nitro-N-(2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl)-benzamid

In 1 ml Dimethylacetamid werden 320 mg 5-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on gelöst und tropfenweise mit 371 mg (2 mMol) 2-Nitrobenzoylchlorid versetzt, wobei eine leichte Erwärmung eintritt. Nach Rühren über Nacht bei Raumtemperatur wird im Vakuum eingeengt und der Rückstand in Essigester und Wasser aufgenommen. Das Absaugen eines unlöslichen Feststoffs gibt 130 mg (21,9 % der Theorie) 2-Nitro-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid. Nach Ausschütteln wird die organische Phase gewaschen, filtriert und eingeengt und man erhält nochmals 400 mg (67 % der Theorie) 2-Nitro-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid vom Schmelzpunkt 265 °C.

B-7) Herstellung von 2-Nitro-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-benzamid

5

In analoger Verfahrensweise zu I) wird 2-Nitro-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-benzamid vom Schmelzpunkt >300 °C hergestellt.

10

Verfahrensstufe 4

B-8) Herstellung von 2-Amino-N-(indol-2-on-5-yl)benzoesäureamid

15

In analoger Verfahrensweise zur Verfahrensstufe 2 wird auch 2-Amino-N-(indol-2-on-5-yl)benzoesäureamid vom Schmelzpunkt 219 °C hergestellt.

20

B-9) Herstellung von 2-Amino-N-(indol-2-on-6-yl)benzoesäureamid

In analoger Verfahrensweise zur Stufe 2 wird auch 2-Amino-N-(indol-2-on-6-yl)benzoesäureamid vom Schmelzpunkt 230 °C hergestellt.

5

Beispiel C

C-1) Herstellung von 2-Amino-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

10

20

25

Verfahrensstufe 1

C-2) Herstellung von 3-Nitro-7-methoxy-chromen-2-on

13 g (85,4 mMol) 2-Hydroxy-4-methoxybenzaldehyd werden in 300 ml Toluol mit 9,8 g (102,5 mMol) n-Propylaminhydrochlorid und 11,5 ml (102,5 mMol) Nitroessigsäureethylester 15 h am Wasserabscheider erhitzt. Es werden dann nochmals 3 ml Nitroessigsäureethylester zugegeben und weitere 5 h am Wasserabscheider gekocht. Nach dem Abkühlen wird mit Essigester verdünnt und mit Wasser ausgeschüttelt. Die Essigesterphase wird getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 6,14 g (33 % der Theorie) 3-Nitro-7-methoxy-chromen-2-on.

C-3) Herstellung von 3-Amino-7-methoxy-chromen-2-on

5

In analoger Weise zu Verfahrensstufe 2 aus Beispiel B wird aus 3-Nitro-7-methoxy-chromen-2-on in Ethanol 3-Amino-7-methoxy-chromen-2-on hergestellt.

10

15

20

Verfahrensstufe 3

C-4) Herstellung von 2-Nitro-N-(7-methoxybenzopyran-2-on-3-yl)benzoesäureamid

In Analogie zu Verfahrensstufe 3 aus Beispiel B wird aus 2-Nitrobenzoylchlorid und 3-Amino-7-methoxy-chromen-2-on 2-Nitro-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid das 2-Nitro-N-(7-methoxybenzopyran-2-on-3-yl)benzoesäureamid hergestellt.

C-5) Herstellung von 2-Amino-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

5

10

In Analogie zu Verfahrensstufe 2 aus Beispiel B wird aus 2-Nitro-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid in Ethanol : Tetrahydrofuran = 5 : 2 das 2-Amino-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid hergestellt.

Beispiel D

15 D-1) Herstellung von 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-N-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid

219 mg (0,5 mMol) 2-[(6-Bromo-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid werden in 7 ml Dimethylacetamid mit 59 mg (0,5 mMol) Zink(II)cyanid, 12 mg (0,013 mMol) Tris(dibenzylidenaceton)-dipalladium, 10 mg (0,018 mMol) Bis(diphenylphosphino)ferrocen und 4 mg (0,06 mMol) Zinkpulver gegeben und unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss
 7,5 h bei 150°C Badtemperatur gerührt. Nach Abkühlen wird mit Wasser verdünnt, mit Essigester ausgeschüttelt und die organische Phase getrocknet,

filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit einem Gradienten von Methylenchlorid: Ethanol = 97,5: 2,5 bis 90: 10 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 65 mg (30 % der Theorie) 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid.

5

10

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

D-2) 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

15

Beispiel E

20 Verfahrensstufe 1

E-1) Herstellung von 2-Chloro-nicotinsäuremethylester

5,6 g 2-Chloro-nicotinsäure werden in 280 ml Toluol und 80 ml Methanol gelöst und mit 37,4 ml (74,8 mMol) Trimethylsilyldiazomethan (2 molar in Hexan) versetzt und für 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Einengen des Ansatzes erhält man 7 g (100 % der Theorie) an 2-Chloro-nicotinsäuremethylester.

E-2) Herstellung von 2-[(Pyridin-4-ylmethyl)-amino]nicotinsäuremethylester

5

4,0 g (23,3 mMol) 2-Chloro-nicotinsäuremethylester werden mit 2,52 g (23,3 mMol) 4-Aminomethylpyridin 1,5 h auf 100 °C Badtemperatur erwärmt. Nach dem Abkühlen verdünnt man mit 100 ml verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung und schüttelt dreimal mit je 50 ml Essigester aus. Die vereinigte organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid: Ethanol = 10:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 1,36 g (24 % der Theorie) an 2-I(Pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester.

15

10

In analoger Verfahrensweise wird hergestellt:

E-3) 2-[(Pyridin-3-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester

E-4) Herstellung von 2-[(1-Oxy-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester

. 5

2,09 g (8,59 mMol) 2-[(Pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester werden in 150 ml Methylenchlorid mit 2,21 g (9,88 mMol) m-

10 Chlorperbenzoesäure versetzt und 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit 50 ml verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt, geschüttelt, die organische Phase abgetrennt und dreimal mit je 50 ml Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigte organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Man erhält 2,7 g (100 % der Theorie) an 2-[(1-Oxy-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester als Öl.

In analoger Verfahrensweise wird hergestellt:

20 E-5) 2-[(1-Oxy-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester

E-6) Herstellung von 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]nicotinsäuremethylester

5

2,7 g (10,4 mMol) 2-[(1-Oxy-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester werden in 52 ml Dimethylformamid in einem Druckgefäss zusammen mit 3,15 g
(31,2 mMol) Triethylamin und 9,19 g (62,4 mMol) Trimethylsilylcyanid 8 h auf 110 °C Badtemperatur erwärmt. Nach Einengen am Vakuum wird der Rückstand in 100 ml verdünnter Natriumhydrogenkarbonatlösung aufgenommen und dreimal mit je 100 ml Essigester extrahiert. Die vereinigte organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der
Rückstand wird über eine Flash-Säule (50 g; Isolute flash silica; Fa.Separtis) mit einem Gradienten von Methylenchlorid: Ethanol = 100: 0 bis 95: 5 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 1,31 g (47 % der Theorie) an 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester.

In analoger Verfahrensweise wird hergestellt:

E-7) Herstellung von 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester

5

Bei der Herstellung fällt gleichzeitig eine kleine Menge 2-[(2-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester an.

E-8) Herstellung von 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-yl-nicotinamid

5

In 10 ml Toluol werden 277 mg (1,92 mMol) 3-Aminoisochinolin und 0,86 ml
Trimethylaluminium (2 molare Lösung in Toluol) unter Argon und
Feuchtigkeitsausschluss 30 min bei 4 °C gerührt. Man fügt dann 468 mg (1,74 mMol) 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester hinzu und erhitzt anschliessend 2 h zum Rückfluss. Man versetzt mit 30 ml verdünnter Natriumhydrogenkarbonatlösung und schüttelt dreimal mit je 30 ml Essigester aus. Die vereinigte organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und
eingeengt. Der Rückstand wird über eine Flash-Säule (20 g; Isolute flash silica; Fa.Separtis) mit einem Gradienten von Methylenchlorid: Ethanol = 100 : 0 bis 95 : 5 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 400 mg (60 % der Theorie) an 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-yl-nicotinamid.

E-9) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-cyanopyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

5

10

920 mg (2,5 mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-(4-pyridylmethyl)-aminobenzoesäure-amid-N-oxid werden in einem Glasdruckgefäss nacheinander mit 20 ml
Dimethylformamid nacheinander mit 760 mg (7,5 mMol) Triethylamin und 1,24 g
(12,5 mMol) Trimethylsilylcyanid versetzt und dann für 10 Stunden auf 110 °C
Badtemperatur erwärmt. Es wird dann mit Wasser auf ca 200 ml verdünnt und
dreimal mit je 50 ml Essigester ausgeschüttelt. Die gesammelte organische
Phase wird mit 50 ml Wasser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt.
Der Rückstand wird zunächst über Kieselgel mit Essigester:Hexan=1:1 und
anschliessend nochmals über Kieselgel mit Dichlormethan:Ethanol=100:2 als
Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 132 mg (14% der Theorie) an N(Isochinolin-3-yl)-2-(4-2-cyanopyridylmethyl)amino-benzoesäureamid als Harz

20

Soweit die Herstellung der Zwischenverbindungen nicht beschrieben wird, sind diese bekannt oder analog zu bekannten Verbindungen oder hier beschriebenen Verfahren herstellbar.

5

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

E-10) 2-[(2-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-ylnicotinamid

E-11) 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-ylnicotinamid

Beispiel F

1. Verfahrensstufe

F-1) Herstellung von 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]benzoesäure-methylester

10

15

20

5

6,04 g (40 mmol) Anthranilsäuremethylester in 600 ml Methanol werden mit 3,2 ml Essigsäure und 7,4 g (40 mmol) 2-Brompyridin-4-carbaldehyd versetzt und bei 40° C über Nacht gerührt. Hierauf werden 3,8 g (60 mmol) Natriumcyanoborhydrid zugefügt und bei 40° C über Nacht gerührt. Es werden nochmals 3,8 g (60 mmol) Natriumcyanoborhydrid zugegeben und übers Wochenende bei 40°C gerührt. Es wird mit Wasser versetzt und weitgehend eingeengt. Die wässrige Phase wird mit Essigester extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet, filtriert und eingeengt. Das Rohprodukt wird über Kieselgel mit einem Gradienten aus Hexan und Hexan/ Essigester 1: 3 und Hexan/ Essigester 1: 1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 10,0 g (78% der Theorie) an 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäuremethylester als farbloses Öl.

90

2. Verfahrensstufe

F-2) Herstellung von 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]benzoesäuremethylester

5

10

15

1,28 g (4,0 mmol) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-

benzoesäuremethylester in 140 ml Dimethylacetamid werden mit 0,532 g (4,56 mmol) Zink(II)cyanid, 0,072 g (0,08 mmol) Tris-(dibenzylidenaceton)-dipalladium, 0,088 g (0,16 mmol) Bis-(diphenylphosphino)-ferrocen und 0,029 g (0,46 mmol) Zinkpulver versetzt. Es wird 6 Stunden bei 150° C gerührt. Nach dem Abkühlen wird das Reaktionsgemisch in Wasser gegossen. Es wird dreimal mit Essigester extrahiert; die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Reaktionsprodukt wird über

Kieselgel mit einem Gradienten aus Hexan: Essigester=100:0 bis 50:50 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 0,887 g (83% d.Th.) 2-[(2-Cyanopyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäuremethylester in Form eines gelben Feststoffes.

F-3) 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(7-methoxy-3-methyl-chinolin-2-yl)-benzamid

5

Bei 0° C werden 0,25 ml Trimethylaluminium (2 M in Toluol) zu 0,094 g (0,5 mmol) 7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylamine in 4 ml Toluol zugetropft. Nach 10 Minuten des Nachrührens bei 0° C werden 0,133 g (0,5 mmol) 2-[(2-Cyano-10 pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäuremethylester in 2 ml Toluol zugetropft. Anschließend wird 2 Stunden unter Rückfluss und über Nacht bei RT gerührt. Der Niederschlag wird abgesaugt und in gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung suspendiert. Anschließend wird Ethylendiamintetraessigsäure zugegeben. Es wird mit Essigester 15 ausgeschüttelt, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Säulenchromatographische Reinigung an Kieselgel mit einem Gradienten Hexan: Aceton = 100: 0 bis 50: 50 als Elutionsmittel ergibt 0.113 g (54 % der Theorie) an 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(7-methoxy-3-methylchinolin-2-yl)-benzamid als gelben Schaum. 20

Beispiel G

1. Verfahrensstufe

5

G-1) Herstellung von 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]benzoesäure

10 10,0 g (31,2 mmol) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure-methylester werden in 290 ml Ethanol gelöst und mit 31,2 ml 2 M Natronlauge versetzt. Nachdem über Nacht bei Raumtemperatur gerührt worden ist, wird das Ethanol abgezogen, und die wässrige Phase wird mit Essigester ausgeschüttelt. Die wässrige Phase wird mit konzentrierter Salzsäure angesäuert. Der gebildete Niederschlag wird abgesaugt und getrocknet. Es fallen 5,93 g (62 %) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure in Form eines weißen Feststoffes an.

10

15

20

2. Verfahrensstufe

G-2) Herstellung von 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-methyl-2*H*-indazol-6-yl)-benzamid

0,500 g (1,6 mmol) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure, 0,471 g (3,2 mmol) 2-Methyl-2*H*-indazol-6-ylamin, 0,4 ml (3,68 mmol) N-Methylmorpholin und 0,729 g (1,92 mmol) O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluroniumhexafluorophosphat (HATU) in 25 ml Dimethylformamid werden 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Dimethylformamid wird im Ölpumpenvakuum abgezogen. Der verbleibende Rückstand wird in gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung aufgenommen. Es wird dreimal mit Essigester extrahiert, und die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit einem Gradienten aus Hexan: Aceton = 100: 0 bis 50: 50 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 0,669 g (96 % der Theorie) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-methyl-2*H*-indazol-6-yl)-benzamid in Form eines beigen Schaums.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

G-3) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-methyl-1*H*-indazol-6-yl)-benzamid

5

G-4) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(1H-indazol-6-yl)-benzamid

10

G-5) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(1H-indazol-5-yl)-benzamid

G-6) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-benzamid

G-7) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl)-benzamid

10

15

20

25

H-1) 4-(tert-Butoxycarbonylamino-methyl)-pyridin-2-carbonsäure

4-(*tert*-Butoxycarbonylamino-methyl)-pyridin-2-carbonsäure wird nach Chem Eur.J 2, **2000**, 216 aus (2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-carbaminsäure-*tert*-butyl ester hergestellt.

H-2) Optisch aktives [2-(2-Hydroxy-propylcarbamoyl)-pyridin-4-ylmethyl]-carbaminsäure-tert-butyl ester

Optisch aktives [2-(2-Hydroxy-propylcarbamoyl)-pyridin-4-ylmethyl]carbaminsäure-*tert*-butyl ester wird nach dem in Beispiel 2.0 gegebenen
Verfahren aus 4-(*tert*-Butoxycarbonylamino-methyl)-pyridin-2-carbonsäure und
S-(+)-1-Amino-2-propanol in 91% Ausbeute hergestellt.

H-3) Optisch aktives 4-Aminomethyl-pyridin-2-carbonsäure (2-hydroxy-propyl)-amid

480mg (1,7mMol) [2-(2-Hydroxy-propylcarbamoyl)-pyridin-4-ylmethyl]-carbaminsäure-*tert*-butyl ester werden in 30ml Ethanol mit 17ml 1-N Salzsäure versetzt und unter Durchleiten von Stickstoff 3h auf 110°C Badtemperatur erwärmt. Der Ansatz wird am Vakuum eingeengt und getrocknet und ohne weitere Reinigung bei Beispiel 5.0 eingesetzt.

H-4) 2-Chlor-N-isochinolin-3-yl-nicotinamid

5

10

2,9g (20mMol) 3-Aminoisochinolin werden in 45ml Tetrahydrofuran suspendiert und tropfenweise mit einer Lösung von 3,5g (20mMol) 2-Chlor-nicotinoyl chlorid in 45ml Tetrahydrofuran versetzt. Nach Rühren über Nacht bei Raumtemperatur wird der Ansatz abgesaugt und der Rückstand mit Tetrahydrofuran nachgewaschen. Der Rückstand wird in Wasser aufgeschlämmt und nochmals abgesaugt sowie getrocknet. Man erhält 3,14g (55% der Theorie) an 2-Chlor-*N*-isochinolin-3-yl-nicotinamid.

WO 02/090352 PCT/EP02/04924 98

Die nachfolgenden Anwendungsbeispiele erläutern die biologische Wirkung und Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen ohne diese auf die Beispiele zu beschränken.

5

Für die Versuche benötigte Lösungen

Stammlösungen

Stammlösung A: 3 mM ATP in Wasser pH 7,0 (-70 °C)

Stammlösung B: g-33 P-ATP 1mCi/ 100µl

Stammlösung C: poly-(Glu4Tyr) 10mg/ ml in Wasser 10

Lösung für Verdünnungen

Substratlösemittel: 10mM DTT, 10 mM Manganchlorid, 100 mM

Magnesiumchlorid

Enzymlösung: 120 mM Tris/ HCl, pH 7,5, 10 µM Natriumvanadiumoxid 15

Anwendungsbeispiel 1

20

Hemmung der KDR- und FLT-1 Kinaseaktivität in Gegenwart der erfindungsgemäßen Verbindungen

In einer spitz zulaufenden Mikrotiterplatte (ohne Proteinbindung) werden 10 µl Substratmix (10µl Vol ATP Stammlösung A + 25µCi g-33P-ATP (ca. 2,5 µl der 25 Stammlösung B) + 30µl poly-(Glu4Tyr) Stammlösung C + 1,21ml Substratiösemittel), 10 µl Hemmstofflösung (Substanzen entsprechend den Verdünnungen, als Kontrolle 3% DMSO in Substratlösemittel) und 10 μl Enzymlösung (11,25µg Enzymstammlösung (KDR oder FLT-1 Kinase) werden bei 4°C in 1,25ml Enzymlösung verdünnt) gegeben. Es wird gründlich 30 durchgemischt und 10 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend gibt man 10µl Stop-Lösung (250mM EDTA, pH 7,0) zu, mischt und überträgt 10 μl der Lösung auf einen P 81 Phosphozellulosefilter. Anschließend wird mehrfach in 0,1M Phosphorsäure gewaschen. Das Filterpapier wird getrocknet, mit Meltilex beschichtet und im Microbetazähler gemessen.

Die IC50-Werte bestimmen sich aus der Inhibitorkonzentration, die notwendig ist, um den Phosphateinbau auf 50% des ungehemmten Einbaus nach Abzug des Leerwertes (EDTA gestoppte Reaktion) zu hemmen.

Die Ergebnisse der Kinase-Inhibition IC50 in nM sind in der nachfolgenden Tabelle dargestellt:

10

Beispiel Nr.	VEGFR II (KDR)	
	[nM]	
1.32	40	

Anwendungsbeispiel 2

S Cytochrom P450 - Inhibition

Die Cytochrom P450 – Inhibition wurde entsprechend der Veröffentlichung von Crespi et al. (Anal. Biochem., 248, 188-190 (1997)) unter Verwendung von Baculovirus/ Insektenzellen-exprimierten, humanen Cytochrom P 450 Isoenzymen (1A2, 2C9, 2C19, 3A4) durchgeführt.

Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle dargestellt.

15 Hemmung der Cytochrom P450 Isoenzyme (IC50, μM)

Cytochrom P450	1A2	2C9	2C19	3A4
Isoenzym	•	·		
Beispiel 2.54 der WO 00/27819	5,2	0,2	0,05	3,6
Beispiel 1.32	30	2,9	4,9	25

Aus dem Ergebnis ist deutlich die überlegene Eigenschaften der erfindungsgemäßen Verbindungen gegenüber den bekannten Verbindungen zu erkennen,
d. h. die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen eine wesentlich geringere
Hemmung des detoxifizierenden P450-Systems als die bekannten
Verbindungen, was zu deutlich weniger Wechselwirkungen mit anderen
Wirkstoffen führt.

10

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel I

5

(1),

in der

unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-A, B und D Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

10

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder Ε verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Halo-C,-C8-Alkyl oder mit der Gruppe -OR5, -SR4, -SOR4 oder -SO₂R⁴ substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR8, -CONR2R3, -SR4, -SOR4, -SO2R4, -SCN, -PO(OR¹²)(OR¹³), -CH=CH-COR⁹ oder -C \equiv C-R⁹ steht,

15

für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, G. für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, М Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht, für Wasserstoff, Halogen oder für unsubstituiertes oder

gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen

20

Х

10

15

20

25

30

' R1

	·
	substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy oder C ₁ -C ₆ -
•	Carboxyalkyl steht,
R¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
	verschieden mit Halogen, Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy,
	Aralkyloxy, C ₁ -C ₈ -Alkyl und/ oder mit der Gruppe –NR ² R ³
	substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes C ₁ -C ₁₂ -Alkyl
	oder C ₂ -C ₁₂ -Alkenyl steht; oder für gegebenenfalls ein- oder
	mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy,
	C ₁ -C ₆ -Alkyloxy, C ₁ -C ₆ -Alkyl und/ oder mit der Gruppe –
	NR ² R ³ substituiertes C ₃ -C ₁₀ -Cycloalkyl oder C ₃ -C ₁₀ -
	Cycloalkenyl steht; oder für gegebenenfalls ein- oder
	mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano,
	Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkyloxy, C_2 - C_6 -Alkenyl, Aryl- C_1 - C_6 -alkyloxy,
	Aralkyloxy, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₈ -alkyl oder mit der
	Gruppe =0, $-SO_2R^4$, OR^5 , $-R^5$ oder $-PO(OR^{12})(OR^{13})$
	substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,
R² und R³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für
	gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden
	mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C ₁ -C ₆ -
	Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl oder mit der Gruppe –NR ⁶ R ⁷ , -OR ⁵ ,
	C ₁ -C ₆ -Alkyl-OR ⁵ , -SR ⁴ , -SOR ⁴ oder -SO ₂ R ⁴ substituiertes C ₁ -
	C ₆ -Alkyi, C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkenyl, Aryl oder

R² und R³

gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-C₈-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann,

Hetaryl steht, oder

oder die Gruppe -N(R10) enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Aryl oder

mit der Gruppe -OR 5 , -SR 4 , -SOR 4 oder -SO $_2$ R 4 substituiert sein kann,

		R ⁴	für Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Aryl, Hetaroaryl oder für die
			Gruppe –NR ² R ³ steht,
		R ⁵	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₈ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -
			Cycloalkyl oder Halo-C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl steht, oder für C ₁ -C ₁₂ -
5			Alkyl steht, welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff
			unterbrochen ist, oder für die Gruppe –(CH₂)₂NR²R³, -
			CH ₂ CN , oder -CH ₂ CF ₃ steht,
		R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C ₆ -Alkyl
			stehen,
10		oder	
		R ⁶ und R ⁷	gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein
			Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe -N(R¹0)-
			enthalten kann,
		R ⁸	für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein-
15			oder mehrfach substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy,
			Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht,
		R ⁹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Tri-C ₁₋₆ -alkylsilyl, Aryl, Hetaryl
			oder für die Gruppe -COR ¹¹ steht,
		R ¹⁰ ·	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder Aryl steht,
20		R ¹¹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder für die Gruppe –NR²R³
			steht, und
		R^{12} und R^{13}	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C _e -Alkyl
			stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren
			und Salze.
25			
	2.	Verbindunge	en der allgemeinen Formel I, gemäß Anspruch 1, in der
		A, B und D	unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-
			Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,
30		E	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
			verschieden mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy,
			Halo-C ₁ -C ₈ -Alkyl oder mit der Gruppe -OR ⁵ , -SR ⁴ , -SOR ⁴
			•

		•
		oder -SO₂R⁴ substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für
		die Gruppe ~COOR ⁸ , -CONR ² R ³ , -SR ⁴ , -SOR ⁴ , -SO ₂ R ⁴ ,
		-SCN, $-PO(OR^{12})(OR^{13})$, $-CH=CH-COR^{9}$ oder $-C = C-R^{9}$
		steht,
5	G	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,
•	L	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,
	М	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe C-X steht,
	Q	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe C-X steht,
		wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,
10	X	für Wasserstoff, Halogen oder für unsubstituiertes oder
		gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
		substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy oder C ₁ -C ₆ -
		Carboxyalkyl steht,
	R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
15		verschieden mit Halogen, Cyano, Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy,
		C ₂ -C ₆ -Alkenyl, Aryl-C ₁ -C ₆ -alkyloxy, Aralkyloxy, C ₁ -C ₆ -Alkyl,
		Halo-C₁-C ₆ -alkyl oder mit der Gruppe ≃O, -SO₂R⁴ , OR⁵, -R⁵
		oderPO(OR ¹²)(OR ¹³) substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,
	R^2 und R^3	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für
20		gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden
		mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C ₁ -C ₆ -
		Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl oder mit der Gruppe –NR ⁶ R ⁷ , -OR ⁵ ,
		C ₁ -C ₆ -Alkyl-OR ⁵ , -SR ⁴ , -SOR ⁴ oder -SO ₂ R ⁴ substituiertes C ₁ -
	•	C _e -Alkyl, C ₃ -C _e -Cycloalkyl, C ₃ -C _e -Cycloalkenyl, Aryl oder
25		Hetaryl steht, oder
	R ² und R ³	gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C ₃ -C ₈ -Ring
		bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-,
		Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann,
		oder die Gruppe –N(R¹º) enthalten kann, und der
30		gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden
		mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl, Aryl oder

		103
		mit der Gruppe -OR ⁵ , -SR ⁴ , -SOR ⁴ oder -SO ₂ R ⁴ substituiert sein kann,
	R ⁴	für Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Aryl, Hetaroaryl oder für die Gruppe –NR ² R ³ steht,
5	R⁵ .	für Wasserstoff, C_1 - C_{12} -Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl oder Halo- C_3 - C_6 -Cycloalkyl steht, oder für C_1 - C_{12} -Alkyl steht, welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist, oder für die Gruppe –(CH ₂) ₂ NR ² R ³ , -CH ₂ CN , oder -CH ₂ CF ₃ steht,
10	R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C ₆ -Alkyl stehen,
	R ⁶ und R ⁷	gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein
15	iv una iv	Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe –N(R¹º)- enthalten kann,
·.	R [₿]	für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein- oder mehrfach substituiertes C ₁ -C ₈ -Alkyl, C ₁ -C ₈ -Alkoxy, Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht,
20	R ⁹	für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyl, Aryl, Hetaryl oder für die Gruppe – COR^{11} steht,
	R ¹⁰	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder Aryl steht,
	R ¹¹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder für die Gruppe –NR ² R ³ steht, und
	R ¹² und R ¹³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C ₆ -Alkyl
25	stehen, bed	deuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.

Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 und
 in der

A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

	E	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
		verschieden mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ Alkyl, C ₁ -C ₆ Alkoxy,
		Halo- C₁-C₀Alkyl oder mit der Gruppe -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴
		oder -SO₂R⁴ substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für
5		die Gruppe –COOR ⁸ , -CONR ² R ³ , -SR ⁴ , -SOR ⁴ , -SO ₂ R ⁴ ,
		-SCN, -PO(OR ¹²)(OR ¹³), -CH=CH-COR ⁹ oder -C \equiv C-R ⁹
•		steht,
	G	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,
	L	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,
10	M	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,
	Q	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,
		wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,
	X	für Wasserstoff oder Halogen steht,
	R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
15		verschieden mit Halogen, Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy,
		Aralkyloxy, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -alkyl oder mit der
•		Gruppe $-SO_2R^4$, OR^5 , $-R^5$ oder $-PO(OR^{12})(OR^{13})$
	•	substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,
	R ² und R ³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für
20		gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden
,		mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C ₁ -C ₆ -
		Alkyl, Halo-C₁-C₅-Alkyl oder mit der Gruppe –NR ⁶ R ⁷ , -OR ⁵ ,
		C ₁ -C ₆ -Alkyl-OR ⁵ , -SR ⁴ , -SOR ⁴ oder -SO ₂ R ⁴ substituiertes C ₁ -
	•	C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkenyl, Aryl oder
25		Hetaryl steht, oder
	R ² und R ³	gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C ₃ -C ₈ -Ring
		bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-,
	•	Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann,
		oder die Gruppe –N(R¹º) enthalten kann, und der
30		gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden
		mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl, Aryl oder

			107
			mit der Gruppe -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiert
	•		sein kann,
		R ⁴	für Hydroxy oder für die Gruppe -NR²R³ steht,
		R⁵	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl oder für C ₁ -C ₁₂ -Alkyl steht,
5			welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist,
			oder für die Gruppe – $(CH_2)_2NR^2R^3$, - CH_2CN , oder - CH_2CF_3
			steht,
		R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl
			stehen,
10		oder	
		R ⁶ und R ⁷	gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein
			Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe –N(R¹º)-
			enthalten kann,
		R ⁸	für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein-
15			oder mehrfach substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy,
			Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht,
		R ⁹ ·	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Tri-C ₁ -C ₆ -alkylsilyl, Aryl, Hetaryl
			oder für die Gruppe -COR ¹¹ steht,
		R ¹⁰	für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Aryl steht,
20		R ¹¹	für Wasserstoff, C₁-C₅-Alkyl oder für die GruppeNR²R³
	-		steht, und
		R ¹² und R ¹³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C ₆ -Alkyl
		stehen, be	deuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.
25			
	4.	Verbindung	en der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 3,
		in der	
	•	A, B und D	für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei
			mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,
30			
		E	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
			verschieden mit Halogen, Cyano, C ₁₋₆ Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy,

10

15

Halo-C₁-C₆-Alkyl oder mit der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR8, -CONR2R3, -SR4, -SOR4, -SO2R4, -SCN, $-PO(OR^{12})(OR^{13})$, $-CH=CH-COR^9$ oder $-C = C-R^9$ steht, für die Gruppe -C-X steht, für die Gruppe -C-X steht,

G

L

für die Gruppe -C-X steht, M

für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht. Q

für Wasserstoff oder Halogen steht, X

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder R^1 verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵ oder -PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Phenyl, Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol, Pyrazol, Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin, Isochinolin oder substituiert an der Gruppe

steht, in der T für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder C₁-C₆-Alkoxy steht,

R² und R³ . 20

25

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl oder mit der Gruppe --NR⁶R⁷, -OR⁵, C₁-C₆-Alkyl-OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder

	R ² und R ³	gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C ₃ -C ₈ -Ring
		bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-,
		Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann,
		oder die Gruppe –N(R¹º) enthalten kann, und der
5	•	gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden
		mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl, Aryl oder
		mit der Gruppe -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiert
	D4	sein kann, für Hydroxy oder für die Gruppe -NR²R³ steht,
	R ⁴	•
10	R⁵	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl oder für C ₁ -C ₁₂ -Alkyl steht,
		welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist,
		oder für die Gruppe –(CH₂)₂NR²R³, -CH₂CN, oder -CH₂CF₃
		steht,
	R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C ₈ -Alkyl
15		stehen,
	oder	·
	R ⁸ und R ⁷	gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein
		Sauerstoff- oder Schwefel-Atom enthalten kann,
	R^8	für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein-
20		oder mehrfach substituiertes C ₁ -C _e -Alkyl, C ₁ -C _e -Alkoxy,
		Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht, und
	R ⁹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder Tri-C ₁ -C ₆ -alkylsilyl steht,
		und
	R ¹² und R ¹³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C ₆ -Alkyl
25		stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren
		und Salze.

5. Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 4,30 in der

15

20

25

A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder KohlenstoffAtom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring
enthalten ist,

E für Thienyl, Pyridyl oder für die Gruppe – $COOR^8$, - $CONR^2R^3$ oder – $C = C-R^9$ steht,

G für die Gruppe –C-X steht,

L für die Gruppe -- C-X steht,
M für die Gruppe -- C-X steht,

Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,

10 X für Wasserstoff oder Halogen steht,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵ oder –PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Phenyl, Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol,

Imidazol, Pyrazol, Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin oder Isochinolin oder substituiert an der Gruppe

steht, in der T für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl oder C_1 - C_6 -Alkoxy steht,

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl oder mit der Gruppe – NR⁶R⁷, -OR⁵ oder C₁-C₆-Alkyl-OR⁵, substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl oder Pyridyl steht, oder

10

15

20

R¹² und R¹³

R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-C₈-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₆-Alkyl substituiert sein kann, R⁴ für Hydroxy oder für die Gruppe -NR²R³ steht, R⁵, R⁵ und R¹ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl stehen, oder R⁶ und R⁷ gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein Sauerstoff- oder Schwefel-Atom enthalten kann, R8 für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Benzyl steht, und R9 für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Tri-C₁-C₆-alkylsilyl steht, und

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl

stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

- 6. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung gemäß den Ansprüchen 1 bis 5.
- Arzneimittel gemäß Anspruch 6, zur Verwendung bei Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose,
 Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome,
 Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotischen Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes,

WO 02/090352 PCT/EP02/04924

Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach
Ballonkatheterbehandlung, Gefäßprothetik oder Einsetzen von
mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B.
Stents, und als Immunsuppressiva, und zur Unterstützung der
narbenfreien Wundheilung, und bei Altersflecken und bei
Kontaktdermatitis.

- 8. Arzneimittel gemäß Anspruch 6, zur Verwendung als VEGFR Kinase 3 Inhibitor bei der Lymphangiogenese und bei hyper- und dysplastischen Veränderungen des Lymphgefäßsystems.
- Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 und Arzneimittel, gemäß den Ansprüchen 6 bis 8, mit geeigneten Formulierungs und Trägerstoffen.

15

10

5

Verwendung der Verbindungen der Formel I, gemäß den Ansprüchen 1
 bis 5, als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.

20

11. Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, in Form eines pharmazeutischen Präparats für die enteral, parenterale und orale Applikation.

25

30

12. Verwendung der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 bei Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische

mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, und als Immunsuppressiva, und zur Unterstützung der narbenfreien Wundheilung, und bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis.

10

5

THIS PAGE BLANK (USPTO)